(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平7-509616

第1部門第1区分

(43)公安日 平成7年(1995)10月26日

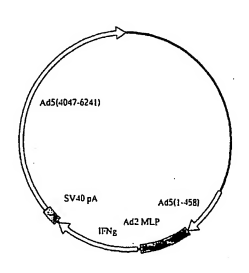
(51) Int,Cl.* C 1 2 N 15/09	線別記号 庁内整理番号 ZNA	FI
A 6 1 K 48/00 C 1 2 N 5/10	8314-4C	
	9281 - 4 B 7729 - 4 B 普 査請求	C 1 2 N 15/00 Z NA A 5/00 B : 未請求 予備審査請求 未請求(全 33 頁) 最終頁に続く
(87) 国際公開番号 (87) 国際公開日 (31) 優先権主張番号 (32) 優先日 (33) 優先権主張国 (81) 指定国 DK, ES, FR. (1993年 5月28日	 (71)出願人 トランジェーヌ、ソシエテ、アノニムフランス国ストラスブール、リュ、ド、モルシャイム、11 (72)発明者 イムラー、ジャン・リュックフランス国ストラスブール、リュ、デ、ミヌーズ、5アー (72)発明者 メタリ、マジッドフランス国ストラスブール、プールバール、トーレ、10 (72)発明者 パピラニ、アンドレアフランス国ストラスブール、アブニュ、デュ、ジェネラル・ド・ゴール、13 (74)代理人 弁理士 佐藤 一雄 (外 2名)
	·	

(54) 【発明の名称】 欠陥アデノウイルスおよび対応補足系

(57)【要約】

宿主細胞または生物における外来ヌクレオチド配列の 移入および発現用の新規欠陥アデノウイルス。本発明は 新規補足系、これら新規欠陥アデノウイルスの生産方法、 治療上のそれら用途と、それらを含有した医薬組成物に も関する。

pTG6303



競攻の高風

- 1. 複製に欠縮があり、補足思数中において包集することができ、5 から3 にかけて5 ITR、包膜化類域、E1A類域、E1B類域、E2類域、E3類域、E4類域および3 ITRを含んだフデノウイルスのゲノムから、
- (i) E1A頭城の金部または一郎、および初期タンパク質をコードするE18類城の部分の全体、または
- (ii) E 1 A 領域の全部または一部、および E 2 および E 4 領域から選択される少くとも 1 つの領域の全部また は一部、または
- (iii)E 1A類様の全部または一部、および包膜化質様の配分
- の欠失により誘導されてなる、アデノウイルスペクター。
- 2. E1A領域の全部または一部、および初期タンパク質をコードするE1B領域の部分の全体の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項1に記載のアデノウイルスペクター。
- 3. E3類域の全面または一部の更なる欠失により アデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、頭求項2 に記載のアデノウイルスペクター。
- 4. E 2 領域の全部または一部の更なる欠失により アデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項2

- または3に記載のアデノウイルスペクター。
- 5. E 4 領域の全部または一部のさらなる欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項2~4のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター。
- 6. E 1 A 領域の全部または一部、および E 2 領域の全部または一部の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、情求項 1 に記載のアデノウイルスペクター。
- 7. E1A領域の全部または一部、およびE4領域の全部または一部の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、情求項1に記載のアデノウイルスペクター。
- B. E1日領域の全屈または一屈の更なる欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項6または7に記載のアデノウイルスペクター。
- 9. E3領域の全部または一部の更なる欠失により アデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項 6 ~ Bのいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター。
- 10. E 4 頭蛇の全回または一回の更なる欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項 6、8 または 9 に記載のアデノウイルスペクター。
- 1 1. gp19 t B t タンパク質をコードするE3類 域の回分を保持し、ゲノムのE3類域の部分的欠失によ り、アデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、額束

項3~5、9または10のいずれか一項に記録のアデノ ウイルスペクター。

- 12. gゥ1918: タンパク質をコードするE3領域の部分が、宿主母館において上記タンパク質の発現に返した翌素のコントロール下におかれてなる、精求項1 1に記載のアデノウイルスペクター。
- 13. E1A領域の全部または一部、および包膜化領域の部分の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、諸求項1~12のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター。
- 14. (i)メクレオチド270~ヌクレオチド34 6、
- (ii) ヌクレオチド184~ヌクレオチド273、または
- (iii) メクレオチド2 8 7 ~ ヌクレオチド3 5 8 にわたる包膜化領域の部分の欠失によりヒトアデノウイルスタイプ 5 のゲノムから誘導されてなる、請求項1 3 に記載のアデノウイルスペクター。
- 15. イヌ、トリおよびヒトアデノウイルスから選択されたアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、 請求項1~14のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター。
- 16. ヒトフデノウイルスタイプ5のゲノムから時 呼されてなる、請求項15に記載のアデノウイルスペク

9 - -

- 18. 特にヌクレオチド27871~ヌクレオチド30748にわたるE3領域の部分の欠失によりヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムから誘導されてなる、請求項16または17に記載のアデノウイルスペクター。
- 19. ヌクレオチド32800~ヌクレオチド35826にわたるE4領域の包分の欠失によりヒトアデノ,ウイルスタイプ5のゲノムから誘導されてなる、請求項16~18のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター。
- 20. ウイルスのゲノ 4. の少くとも 18%の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項 1~19のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター。
- 21. ウイルスのゲノムの少くとも22%の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項20に記載のアデノウイルスペクター。
- 22. ウイルスのゲノムの少くとも40%の欠失に よりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求 項21に記載のアデノウイルスペクター。

- 23. ウイルスのゲノムの少くとも95%の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求 項22に記載のアデノウイルスペクター。
- 2 4. 5 * および3 * 1 T R と包膜化領域の全部または一部とを除くアデノウイルスのゲノムの全体の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項23に記載のアデノウイルスペクター。
- 25. ヌクレオチド459~35832にわたるウイルスゲノムの部分の欠失によりヒトアデノウィルスタイプ5のゲノムから誘導されてなる、請求項24に記録のアデノウイルスペクター。
- 26 外来ヌクレオチド配列を更に含んでなる、 求項1~25のいずれか一項に記収のアデノウイルスペ クター。
- 27. 発現に必要な要素のコントロール下におかれた対象遺伝子を更に含んでなる、請求項26に配数のアデノウイルスペクター。
- 2 B. 非アデノウイルス 転写をトランス活性化する タンパク質をコードする遺伝子を更に含んでなり、その 退伝子が宿主結節で上記タンパク質の発現に必要な要素 のコントロール下におかれてなる、請求項26または2 7に記載のアデノウイルスペクター。
- 29. 転写をトランス活性化するSittlinageri ttitiiiii fill タンパク質をコードする遺伝子を含ん

- でなる、請求項 2 8 に記載のアデノウイルスペクター。 3 0. 請求項 1 ~ 2 9 のいずれか一項に記載のアデ ノウイルスペクターを含んでなる、アデノウイルス粒子。
- 3 1. 請求項1~29のいずれか一項に記載のアデノウイルスベクターまたは請求項30に記載のアデノウイルス位子を含んでなる、具抜宿主細胞。
- 32. 特に5 ITR以外のアデノウイルスのゲノムのE1 領域の部分を含んだ補足要素を含んでなる補足系であって、

上記補足要素が欠陥アデノウイルスペクターをイントランスで被うことができ、上記補足系のゲノムに超込まれているかまたは発見ペクター中に押入されてなる、補足系。

33. 特に:

- (i) アデノウイルスのゲノムのE1A領域の全部または一部、 ちょび
- (ii) E 1 B、E 2 およびE 4 領域から選択される上記 ・ゲノムの少くとも 1 つの領域の全部または一部を含んでなる、請求項 3 2 に記載の額足系。

3 4 . 特に:

- (i) アデノウイルスのゲノムのE1A領域の全部また は一郎、および
- (ii) 上にゲノムのE1B、E2およびE4領域のうち 少くとも2つの全部または一郎

を含んでなる、請求項32に配収の額足系。

35. 特に:

- (i). アデノウイルスのゲノムの E 1 A 領域の全部または一部、および
- (ii) 上記ゲノムのE18、E2およびE4 領域の全部 または一郎

を含んでなる、請求項32に記載の補足系。

- 36. 特に、E1A領域の会話または一部、および 初期タンパク賞をコードするアデノウイルスのゲノムの E1B額域の全体を含んでなる、請求項33~35のい ずれか一項に記載の確足系。
- 37. 特に、イヌ、トリおよびヒトアデノウイルスから選択されるアデノウイルスのゲノムの母分を含んでなる、領攻項32~36のいずれか一項に記載の補足系。
- 38 特に、ヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムの母分を含んでなる、胡求項37に記載の補足系。

39. 特に、

- (i) ヌクレオチド100~ヌクレオチド5297、
 (ii) ヌクレオチド100~ヌクレオチド4034、または
- (iii) ヌクレオチド 5 0 5 ~ ヌクレオチド 4 0 3 4 にわたるヒトフテノウイルスタイプ 5 のゲノムの部分を含んでなる、課求項 3 8 に記載の格足系。
 - 40. 特に、ヌクレオチド32800~ヌクレオチ

ド 3 5 8 2 6 にわたるヒトアデノウイルスタイプ 5 のゲ ノムの E 4 領域の 包分を含んでなる、 請求項 3 8 または 3 9 に配収の 補足系。

- 4 1. 特に、ヌクレオチド 5 0 5 ~ ヌクレオチド 3 5 8 2 6 にわたるヒトアデノウイルスタイプ 5 のゲノムの部分を含んでなる、請求項 3 8 に記載の補足系。
- 42. 天然プロモーターを欠くアデノウイルスのゲ ノムのE1人領域の自分を含み、その自分が適切なプロ モーターのコントロール下におかれてなる、請求項32 ~41のいずれか一項に記載の簡足系。
- 43. E1A領域の部分が、非アデノウイルス転写をトランス活性化するタンパク質により誘導しうるプロモーターのコントロール下におかれてなる、請求項42に記載の前足系。
- 44. E1A領域の部分が、請求項28または29に記載のアデノウイルスペクターによりコードされる転写をトランス活性化するタンパク質により誘導しうるプロモーターのコントロール下におかれてなる、請求項43に記載の補足系。
- 45. ElA領域の区分が、転写をトランス活性化する Sacciarionics certaining Gill タンパク質により 誘導しうるプロモーターのコントロール下におかれてなる、調束項43または44に記載の額足系。
- 46、 遅択マーカーをコードする遺伝子を更に含ん

でなる、対決項32~45のいずれか一項に記載の補足で

47. 選択遺伝子がプロマイシンアセチルトランスフェラーゼをコードするものである、請求項46に記載の補足系。

48. 選択速伝子が、野生型アデノウイルスのゲノムの E 1 A 領域により コードされる 転写をトランス 活性化する タンパク質により 誘導されうる プロモーターのコントロール下、特に上記ゲノムの E 2 領域のプロモーターのコントロール下におかれてなる、請求項 4 6 または47 に記載の補足系。

49. 薬学的観点から許容される后勤来に由来する、 請求項32~48のいずれか一項に記載の補足系。

50. Tito、BHK、A549、MRC5、W13 8 およびCHO系から選択される細胞系に由来する、精 求項49に記載の植足系。

51. ヒト区間度問題に由来する、請求項32~ 48のいずれか一項に記載の材足系。

52. (i)請求項1~29のいずれか一項に記載の ナデノウイルスペクターが、トランスフェクトされた構 足発を得るために、上記アデノウイルスペクターをイントランスで構える様足系中に導入され、

(ii)上記トランスフェクトされた糖足系がアデノウイルス位子の生産を行うために返した条件下で培養され、

(iii)上記フデノウイルス粒子が月段培養物中で回収される。

請求項30に記載のアデノウイルス粒子の生産方法。

53. 請求項32~51のいずれか一項に記載の籍 足系が用いられる、請求項52に記載の方益。

54. 請求項1~29のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター、請求項30に記載されたまたは請求項52または53に記載の方法を用いて得られたアデノウイルス拉子、請求項31に記載の真技宿主担告、または頂求項32~51のいずれか一項に記載の補足系の治理または予防における使用。

55. 環東項1~29のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター、請求項30に記載されたあるいは請求項52または53に記載の方法を用いて得られたアデノウイルス位子、請求項31に記載の貸抜組留、または請求項32~51のいずれか一項に記載の猶足系を治額さたは于防剤として、選挙的観点から許容されるビヒクルとともに含んでなる、医器組成物。

明 細 母

欠陥アデノウイルスおよび対応補足系

本発明は存主其技細的または生物への対象遺伝子の移入と発現とが可能な新規欠陥 アデノウイルスペクター、およびこれら超換えアデノウイルスのゲノムから欠失された必須ウイルス 機能をイントランス (i l litin) で補う新規制足系に関する。本発明は、特にヒドにおける、遺伝子治療の展足上特別な過心がもたれるものである。

アデノウイルスは広い宿主 町園を示す DN A ウイルスである。それらは多数の動物種および多数の自物で実証されている。ゲノム配列に関して特に異なる多数の血清型が存在する。ほとんどのヒトアデノウイルスはほんのわずかに弱原性であり、通常良性の症状を示すだけである。

アデノウイルスは特定レセプターを介して受容容主思、 的に入り、その後それはエンドソーム中に取り込まれる。 それらの敢性化が、ウイルスのコンポメーション変化と 問題質中へのその出現に寄与している。 複数サイクルの 第一工程に必要とされるある額のウイルスタンパク質に 関係するウイルスDNAが、 次いで感染 細胞の 複に入り、 そこでその転写が細胞酵素により開始される。 アデノウ イルスDNAの複製は感染細胞の彼で起こり、 細胞複製 を必要としない。新たなピリオンのアセンブリーも技で起こる。第一段階において、ウイルスタンパク質は二十一面体構造の中空キャブシドを形成するように集合化して、それからアデノウイルスDNAが包膜(taca) siduted) される。ウイルス位子またはピリオンが密染細胞から放出され、他の受容細胞に感染することができる。

アデノウイルスの感染サイクルは二つの工程、即ち:
・アデノウイルスゲノムの複製の開始の前であって、かつウイルスDNAの複数および転写に関与する質質タンパク質の生産が行なわれる前期、および

- 構造タンパク質の合成を導く役割で生じる。

一般的には、アデノウイルスゲノムは、30以上のタンパク質をコードする配列を含んだ、長さ約36いの二本直頭DNA分子からなる。その両宗線には、

1 TR (逆方向末端反復) と呼ばれる、血清型に応じた 1 0 0 ~ 1 5 0 ヌクレオチドの短速方向配列が存在して いる。 ITRはアデノウイルスゲノムの復製に関与する。 約300ヌクレオチドの包膜化質域は、ゲノムの 5 元 端において 5 ~ 1 TR の直後に位置している。

初期遺伝子は、アデノウイルスゲノム中に分散した、 E1~E4(Eは"初期"を表す)と表示される4類域 に分布している。初期領域はそれら目体のプロモーター を有した少くとも6つの転写単位を含んでいる。初期遠

符表平7-509616 (5)

伝子の発現はそれ目体関語され、一部の遺伝子は他よりも前に発現される。3つの領域E1、E2をよびE4は各々ウイルス複製にとり必須である。このため、アデノウイルスがこれら機能の1つによりコードされる少くとも1つのタンパク質を生産できない場合には、このタンパク質はイントランスでそれに供給されればならない。

E 1 初期領域はアデノウイルスゲノムの5 ・完選に位置し、2 つのウイルス 転写 単位 E 1 A および E 1 B を各々含んでいる。この領域はウイルスサイクルに非常に初期に関与するタンパク質をコードし、アデノウイルスのほぼすべての他の遺伝子の発現にとり必須である。特に、E 1 A 転写単位は、他のウイルス遺伝子の転写をトランス活性化するタンパク質をコードしており、E 1 B、E 2 A、E 2 B および E 4 領域のプロモーターからの転写を発展する。

2 つの転写単位 E 2 A および E 2.B をもまた含んだ E 2 領域の産物は、ウイルス D N A の複関に直接降与している。この領域は、一本額 D N A と強い 規和性を示す 7 2 i D : タンパク質と、 D N A ポリメラーゼの合成とを特に支配している。

E 3 領域はウイルスの捜製にとり必須ではないがアデ ノウイルス感染の際に宿主免疫反応の阻害に関与するら しい少(とも6つのタンパク質をコードしている。特に、gp19101 種タンパク質は、宿主毎協裁性T細胞による必染に他の細胞溶解に関与するCTL応答を妨げると、考えられる。

E 4 領域はアデノウイルスゲノムの3 宋曜に位置する。 そして、 それは後期退伝子の発現、後期メッセンジャーRNA(mRNA)の安定性、 取用から後期への移行、 そして更に相迎タンパク質合成の国書に関与する多数のポリペプチドをコードしている。

ウイルスDNAの複数が開始されると、後期遠伝子の 医写が始まる。これらはアデリウィルス複似のなる。し を占め、行れらは安単位と一部質別のスプライシ かし、それらは異なるがロモーターから別ののが異ないである。 のに関いられる。後期遺伝子のほとんどは主要を観りローラー(MLP)から転写される。この後ではなりロークーなを のメッセンジャーRNA)の形では低化化した。 では、アデリウィルスがク質IIをこれを を・・プシドを構成する構造タンパク質IIをはれる。 キャプシドを構成する構造タンパク質IIをはれる。 キャプシドを構成する構造タンパク質IIをはれる。 キャプシドを構成する構造タンパク質IIをはれる。 をこからピリオンのキャプシアク質IIをでは をデは、アデノウィルスをのこれにないがナルを の3 宋曜でE1B概率は位と同じ転写数数

利用している。

アデノウイルスが、対象遺伝子移入用の週択ベクターとしうる有利な特徴を超えていることは、耐配から明らかである。多数の組役えてデノウイルスが文献に記載されている (Resease Letter all, 1991, Science, 152, 431-434; Reseated et al., 1992, Cell, El. 141-159)。一般的に含えば、それらはAd5から誘導され、環境および宿主生物でのそれらの伝播を避けうるようにE1機能に欠陥がある。加えて、非必須E3領域も欠失させることができる。外来配列が、E1またはE3領域に代えて組み込まれる。

このため、これらの欠陥アデノウイルスは、ウイルス 復製に必須であるE1歳 艦をイントランスで補うセルラ インでのみ増殖させることができる。現在、使用しうる 世一の補足系は胚質酸系293(Grain cr il...1111.1.6cm ... ficel...16.59-11)であって、これは特にウイルスゲノムの5、末端を含んだAd5ゲノムの断片の染色体への組込みにより得られ、それによって系293はE1級能に欠陥があるアデノウイルスを補う。293細胞は欠陥組後えアデノウイルスにおいてまた見出される配利、例えば5、1TRと、包銀化領域と、初期タンパク質をコードする配列を含んだE1B領域の3、末端側の部分とを含んでいる。

天然アデノウイルスが E 1 機能に関して飼者を補って、2 ウイルスの同時 伝播を起こすという状況も考えられるさらに、 一回タイプの 真核細胞は E 1 A 機活性を示すタンパク 気を生産し、これはそれらに B 染する欠陥アデノウイルスを部分的に 補うこともできる。

このため、有効な治療方法がないin tire の重度の速 モ子欠陥を修正して、ある障害を治療するための遺伝子 治療に用いるにあたり、最少の危険性を示し、自由に扱 える有用なアデノウイルスペクターが望まれている。と トに適用される遺伝子治療の成否は、それを入手できる かどうかに依存している。

更に、来293の入手に関しては疑問が存在している。 その疑問により、それに由来するとト用とされる庭物の 受容性が摂なわれる傾向にある。ヒト用の超換えアデノ ウイルス粒子を生産するためには、起数および由来が正 ほに知られている、自由に扱える補足系があることが有 用である。

今般、 (1) アデノウイルスゲノムのある特定領域が 欠失された、インビボでの外来メクレオチド配列の移入 により通した新規欠陥アデノウイルスペクター、 ちよび (2) 薬学的収点から許容され、このためとト周の監符 の生曜上要求されるすべての安全性を示す、新規の特徴 付けされた補足系が見出された。

これら新規ペクターの価値は、それらが1以上の大き

な対象途伝子の挿入が可能な高いクローニング能力を示し、かつ使用上量大の安全性を示すことである。有客投 異は、対象速伝子を移入および発取しうるそれらの能力 を扱うことなく、アデノウイルスを自体複製および相助 形質伝表できなくする。

このため、本発明の主題は、複製に欠陥があり、 補足 目的中に包膜することができて、 5 ° から 3 ° にかけて 5 ° I T R、包設化類域、 E I A 領域、 E I B 領域、 E 2 領域、 E 3 領域、 E 4 領域、 および 3 ° I T R を合 んだアデノウイルスのゲノムから、

(i) EIA領域の全部または一部、および初期タンパク質をコードするEIB領域の部分会体、または

(ii) E 1 A 領域の全部または一部、および E 2 および E 4 領域から選択される少くとも1 つの領域の全部または一部、または

(iii) El A 領域の全部または一貫、および包閣化領域の総分

の欠失により誘導される、アデノウイルスペクターである。

本発明の目的において、 "欠失" または "欠く" という用語は環的領域における少くとも1つのヌクレオチドの除去に関し、欠失は当然ながら遺誌でもまたは不返誌でもよい。全部または一型とは、該当する領域の全体または司分のみの場合を意味する。上記領域によりコード

される少くとも1つの発現在物の生産を妨げる欠失が好ましい。このため、それらはコード領域または質問領域、例えばプロモーター領域に存在してよく、遺伝子の提取や連貫すかまたはプロモーター領域を無機能化するように少くとも1つのヌクレオチドに影響を与えてもよい。 欠失には、上記領域の1以上の遺伝子の図分的欠失またはその領域の全体の部分的欠失をも含む。

本発明によるアデノウイルスベクターは複製に欠陥が あるが、しかし確足は約で複製および包閣することがで きる。宿主は間にそのベクターを送達しうる能力を有し ているために、宿主相間で自体複製できないにもかかわ らず感染性であるアデノウイルス粒子(欠陥アデノウイ ルスとも呼ぶこととする)を生じるように、欠陥がある ものに腔物をイントランスでそれを摂供する。

第一の例によると、本発明によるアデノウイルスタクターは、 E 1 A 類似の 会性を含めただ E 1 B 類似 の の 欠 失 に は は で き な で が り が な な を 立 で デ ノ ウ イ ル ス タ か ら い で ま な に い い が り で た に よ り で で に む い い か ら い で な に い い り か ら い で な に い い り か ら い で な に い い り か ら は で と で に む 野 を 与 え 、 後 期 グ ナ ル の で を い で で す す る に 取 す を 与 え 、 後 期 グ ナ ル の で 全 配 対 い 。 と ト ア デ ノ ウ イ ル ス ペ ク タ ー に は で さ な 発 明 に よ る ア デ ノ ウ イ ル ス ペ ク タ ー に ぬ で さ な な 明 に よ る ア デ ノ ウ イ ル ス ペ ク タ ー に ぬ で さ な な 明 に よ る ア デ ノ ウ イ ル ス ペ ク タ ー に ぬ に よ る で の し

て、上記欠失にはアデノウイルスゲノムのヌクレオチド1634~3509間にある区列から少くともなり、その区列は書風番号 1111160として 6 tat b 1 at データパンクで関示されている。この欠失の目的は、本発明によるアデノウイルスペクターと、補足系(例えば系293)に配列を減少または消失させることである。更に、少くとも発生である。区の発表を発明によるアデノウイルスペクターから除去することである。

しかも、本発明によるアデノウイルスペクターは、天 然または野生型アデノウイルスのゲノムから、:

- ・E3領域の、および/または
- · E 2 領域の、および/または
- E 4 領域の

金包または一郎の欠失によって更に誘導される。

本発明によるアデノウイルスペクターが上記 3 欠失の うち 1 つ、またはいずれかの組合せでそれらのうち 2 つ、またはすべての欠失を含むことができることは目明であ

特に有利な思想によると、E3領域の一部のみ、好ましくは8p19IOI タンパク 賞、をコードする配列を含まない部分が、本発明によるアデノウイルスペクタート ら欠失される。本発明によるアデノウイルスペクターに

gp19101 タンパク質をコードする配列が存在するこ とにより、感染は私は宿主の免疫監視(即ち治療プロト コールがいくつかの反復投与を要するときの重要な基準) からのがれることができる。選択は、gp19101 をコ ードする配列を、宿主田内でそれらを発現させる減切な 芸元、即ちmRNAへの上記配列の転写とタンパク質へ の後者の預訳に必要な要素のコントロール下において行 うことが好ましい。これらの要素には特にプロモーター がある。このようなプロモーターは当業者に悶知であり、 遺伝子工学の慣用的技術で上記コード配列の上流に挿入 される。選択されるプロモーターはEIA領域の発現産 物の1つにより活性化されない構成プロモーターである ことが好ましい。例として、HMG(ヒドロキシメチル グルタリル補酵業人レダクターゼ)遺伝子プロモーター、 SV40(シミアンウイルス40) ウイルス切用プロモ ーター、RSV (ラウス内型ウイルス) LTR (長反復 未応)または高等真核生物のPGK(ホスホグリセリン 散キナーゼ) 遺伝子のプロモーターが挙げられる。

更に、プロモーター領域に相当する E 3 領域の部分は 本発明によるアデノウイルスペクターから場合により欠 失させることができ、そのプロモーター領域は上記のような異種プロモーター領域に代えられる。

第二の例によると、本発明によるアデノウイルスペク ターは、ElA領域の金郎または一部と、少くともE2 および/またはE4額域の全部または一部とにおける連続または不速研欠失により、天然または野生型アデノウイルスのゲノムから誘導される。このような欠失により、対象遺伝子のクローニング可能性を増加させることができる。更に、E4額域の全部または一部の除主により、潜在的な発感性症物をコードする配列を減少または消失させることもできる。

上記のように、本発明によるアデノウイルスペクターは、特に上記のような想様に従い、E1Bおよび/またはE3類域の全国または一部を更に欠くことができる(例えば、初期タンパク質をコードする配列の全体を含むE1B領域の部分、およびgp19iDェタンパク質をコードしないE3領域の部分の欠失)。

最後に、第三の例によると、本発明によるアデノウイルスペクターは、E1A領域の金配または一部と、包膜化領域の部分の欠失とにより、アデノウイルスのゲノムから関係される。

包膜化領域の部分的欠失により、本発明によるアデノウイルスペクターの無制質の伝播の可能性を、野生型アデノウイルスの存在下にあるとき有意に減少させることができる。このような欠失は、野生型アデノウイルスによるベクターの欠陥機能のイントランス相補によっても、競合野生型アデノウイルスのゲノムと比べて効率的に包額できないように、その包額化機能に影響を与えること

ができる。

包膜化領域からの欠失は、2つの基準、即ち包護される能力の減少と、同時に工業的生産に避合する残りに対力とに基づいて選択される。接合すれば、本発明にししるアデノウイルスペクターの包膜化機能は実質上、促しもっと低い程度に維持される。研發化は、使用的数をではあり、適切な系を感染させて治解プラークの数を買べることにより判定できる。このような技術は当業者に知られている。本発明において、包膜化効力は、野生保短して、2~50分の1、有利には3~20分の1、好きしくは5~10分の1に減少している。

当然ながら、本発明による顕電化アデノウイルスベク ターは上記欠失の少くとも1つまたは何らかの組合せも 更に含むことができる。

本発明によるアデノウイルスペクターは、天然または野生型アデノウイルス、有利にはイヌ、トリまたはヒトアデノウイルス、評ましくはヒトアデノウイルスタイプ2、3、4、5または7、最も好ましくはヒトアデノウイルスタイプ5(Ad5)のゲノムから誘導される。この後者の場合には、本発明によるアデノウイルスペクターの欠失は参照番号\$\(T\)\)\)2\(\)\)\)
で特定されているAd5ゲノムのヌクレオチドの位置を参照して示される。

ヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムから、

- (i) E1B領域の初期タンパク賞をコードし、ヌクレオチド1634から始まり、ヌクレオチド4047で終わる紹分の全体、および/または
- (ii) メクレオチド32800~35826にわたる E 4 領域、および/または
- (iii)メグレオチド27871~30748にわたる E3領域の包分、および/または
- (it) 下記包膜化領域の包分:
- ・ヌクレオチド270~ヌクレオチド346の範囲、 または
- ・ヌクレオチド184~ヌクレオチド273の範囲、 または
- ヌクレオチド2 8 7 ~ヌクレオチド3 5 8 の 範囲 の 欠失により 誘導される本発明によるアデノウイルスペ クターが最も好ましい。

好ましくは、本発明によるアデノウイルスペクターは 野生型または天然アデノウイルスのゲノムから、そのゲ ノムの少くとも18%、少くとも22%、少くとも25 %、少くとも30%、少くとも40%、少くとも50%、 少くとも60%、少くとも70%、少くとも80%、少 くとも90%または少くとも95%、特に98.5%の 欠失により誘揮される。

特に好ましい態様によると、本発明によるアデノウイ

外 示 ヌ ク レ オ チ ド 配 列 は 対 象 の 、 好 ま し く は 治 級 対 象 の 遺伝 子 1 以上 か ら な る 。 本 発 明 に 関 し て 、 対象 遺伝 子 はアンチセンスRNA、または対象タンパク質に題訳されるmRNAのいずれかをコードすることができる。対象退伝子はゲノムタイプ、相関性DNA(cDNAが外の大きれているミニ遺伝子)である。それは成熟タンパク質の前部により扱っているミニ遺伝子)である。それは成熟タンパク質の前部により扱っているとができる。なりいは改替または改立って対した。とが学的性質を示す天然タンパク質の定式はタンパク質のできる。このような変異体は天然タンパク質をよび一または付加により得られる。

用の対象遺伝子は、リンパは宿主日間へのその移入を目標にすることが望まれるときに、免疫グロブリン遺伝子のプロモーターのコントロール下におかれる。多数の日間タイプで発現を行う、TK-HSV-1 (ヘルペスクイルス、タイプ1 チミジンキナーゼ) 遺伝子プロモーター、または一方で特にヒトアデノウイルスタイプ2 のアデノウイルス MLPプロモーターも挙げられる。

本発明に関して使用しうる対象遺伝子の中では、以下 が挙げられる:

- サイトカイン、明えばインターフェロンα、インターフェロンγ、インターロイキンをコードする遺伝子、
- ほレセプター、例えば病原生物(ウイルス、同日または寄生虫)、好ましくはHiVゥイルス(ヒト免疫不全ウイルス)により退職されるレセプターをコードする 決任子、
- - ・ジストロフィンをコードする遺伝子、
 - インスリンをコードする遺伝子、
- 日節イオンチャンネルに直接をたは間接的に関与するタンパク質、例えばCFTR(概約性は稳定程度伝達レギュレーター) タンパク質をコードする遺伝子、 関原生物のゲノムに存在する解別遺伝子によるかまたは 発現が質節解除される毎路遺伝子、例えば毎遺伝子によ

り生産されるタンパク質の活性を租客できるアンチセンスRNAまたはタンパク質をコードする遺伝子、

- ・酵素活性を阻害するタンパク質、例えばα₁・アンチトリプシンまたはウイルスプロテアーゼ担害物質をコードする遺伝子、
- ・生物学的機能を扱うように変異された病原タンパク質の変異体、例えば質的配列に結合する上で天然タンパク質と競合して、それによりHIVの活性化を妨げうる、例えばHIVウイルスのTATタンパク質のトランス便性変異体をコードする遺伝子、
- ・宿主組約免疫を増加させるために抗原性エピトープ をコードする速伝子、
- 主要組織適合性複合体クラス!およびロタンパク質をコードする遺伝子と、これら遺伝子のインデューサーであるタンパク質をコードする遺伝子、
- 月間酵素または病原生物により生産されるものをコードする遺伝子、および
- 自設遺伝子。TK・HSV・1自殺遺伝子が特に挙げられる。ウイルスTK碌者は、あるヌクレオシドアナログ (例えば、アシクロピアまたはガンシクロピア) に対して日均TK碌者と比べむしく大きな観和性を示す。それはそれらを一リン数分子に変換するが、これは尋性であるヌクレオチド的駆体にそれ自体が自題群常により変換されうる。これらのヌクレオチドアナログは合成中

特表平7-509616 (9)

の D N A 分子、 ひい ては主に複数状態にある細胞の D N A 中に組み込むことができる。 この組込みにより分 夏紀胞、 例えば毎細胞を特に破壊することができる。

上記リストは限定的なものではなく、他の対象遺伝子も本発明に関して用いてよい。

本発明は、アデノウイルス粒子に加えて、本発明によるアデノウイルスペクターを含んだ真弦宿主目的にも関する。上記目的は有利には哺乳動物に認、好ましくはヒト扫図であり、ゲノム中に観込み形で、または好ましく

は非組込み(エピソーム)形で上記ペクターを含むことができる。

本発明によるアデノウイルス粒子は、本発明によるアデノウイルスペクターに欠陥がある機能をイントランスで付与するいずれかの補足系、例えば従来の系 2 9 3、で延代により生産してもよい。これらの生産技術は当業者に知られている (Grakus said Prevect, [99], Relived: in Kelectian Biology, vol. 7, 161-121, Ed. 2, J. Merty, The Brain Press lac.)。場合により、本発明によるアデノウイルス粒子は、下足のような本発明による緒足系で作製してもよい。

よって、本発明は、特に5 ITRを除くアデノウイルスのゲノムのEI領域の配分を含む補足要素を含んだ補足系にも関し、上記補足要素は欠陥アデノウイルスペクターをイントランスで補い、上記補足系のゲノムに 組込むかまたは発現ペクター中に押入することができる。

但しこれらの存的は特足性に関してその能力を扱ってはならない。このため、E1機能に欠俗があるアデノウイルスペクターは(ベクターが生産できないを1領域によりコードされるタンパク質または一速のタンパク質をイントランスで供給できる)E1用の施足死がある必要では、CE1をよびE4機能に欠給れる必要を加入りでは(E1をよびE4機能に欠けれる必要を加入りでは、CE1をよびE4機能に欠陥がある必要がある。を開始はないと4機能に欠陥がある。を対した。CE1をよびE4機能に欠陥がある。ではないのの3機能は非必須であり、特に確定される必要はない。

"欠陥アデノウイルスペクター"という用語が以下で用いられるとき、それは従来または本発明いずれかの欠陥ベクターに関すると理解されるべきである。

"商足要素"は、本発明に関して使用上アデノウイルスゲノムの自分を少くとも含んだ複数を意味すると選解される。それは例えばブラスミドまたはウイルスタイプのベクター、例えばレトロウイルスまたはアデノウイル

スペクター、あるいはポックスウイルスに由来するものに挿入することができる。それでも、それが年ましい。べる様足系のゲノムに組込まれている場合が好ましい。ベクターまたは核酸を超越系中に導入して、できれば使用を目的のゲノムに退込む方法は、このような目的技術できるベクターのように、当業者に周知の慣用的技術である。権足要素は本発明による補足系中に于めまたは欠陥アデノウイルスペクターに伴い導入することができる。

特別の思様によると、本発明による補足系はE1機能に関して欠陥アデノウイルスペクターをイントランスで補うように考えられている。このような系は組換えのリスクを減少させるという利点を有しているが、その理由は従来の系293と異なりペクター中に存在する5~1TRを欠いているからである。

本発明に関して、本発明による常足系はアデノウィルスのゲノムのE1A領域の全部または一届と、

- (i) E 1 B、 E 2 および E 4 領域から選択されるアデノウイルスのゲノムのうち少くとも 1 領域の全部または一日、または
- (ii)上記ゲノムのE1B、E2およびE4領域のうち 少くとも2領域の全部または一部、または
- (iii)上記ゲノムのE1B、E2およびE4類域の全部 または一回 を含むことができる。

特表平7-509616 (10)

本免明に関して、上記領域はそれらを発現させる適切 な要素のコントロール下に必要であればおいてもよいが、 ElA領域によりコードされる転写をトランス活性化す るタンパク質により誘導しうるそれら目体のプロモータ ーのコントロール下にそれらをおくことが好ましい。

指針として、ElA、ElBおよびE4領域を含んだ 例(ii)による権足系は、E1およびE4領域に欠陥があ って対応領域の全部または一部が欠失されたアデノウイ ルスの生産に向けられる。

有利な感様によると、本発明による補足系は、特に EIA領域の全部または一部と、EIB領域の初期タン パク質をコードする配列の全体を含んでいる。

更に、この軽々の例によると、本発明による結足来は ElA領域のプロモーター領域を更に欠くことができる。 この場合に、上記E1A領域の初期タンパク賞をコード するアデノウイルスのゲノムの司分は、上記雑足系で機 能する適切な異種プロモーターのコントロール下におか れる。それはいずれの兵族またはウイルス選伝子からも 単葉することができる。しかしながら、初期領域のアデ ノウイルスプロモーターの使用は避けうる。低当するプ・ ロモーターは構成プロモーターである。例として、SV 4 O ウイルス、TK‐HSV・1速伝子およびネズミP GK遺伝子プロモーターも挙げられる。

一方、選択されるプロモーターは、非アデノウイルス

后写をトランス活性化するタンパク質により調節および 有利には誘導しうる。それは天然誘導性遺伝子から単離 されたプロモーターであっても、あるいは上記トランス 活性化タンパク質に応答する居性化配列(または上流器 位化配列を去す U A S)の付加により低齢されたいずれ のプロモーターであってもよい。更に具体的には、

\$actbarosyces sectificial Gill タンパク質により誘導 されうるプロモーター、好ましくは何らかの短期の遺伝 子(例えば、TK-HSV・1 速伝子またはAd2

MLP)の転写開始配列(TATAポックスおよび開始 屈位)のみを含むいわゆる"森小"プロモーターからな るハイブリッドプロモーターを用いることが好ましく、 その上流にはSatthatenytts teretitiat Galle遠伝子の 少くとも1つの后性化配列が挿入される(Febrier el 11...1988, Cell, \$2.169-178)。 後老の配列は化学的に合 成しても、または遺伝子工学の標準技術に従いGille 遠 伝子から単粒してもよい。こうしてハイブリッドプロモ ーターは舌性化され、Gal4タンパク質の存在下のみ で、そのコントロール下におかれたE1A領域によりコ ードされる遺伝子の発現を誘導する。次いでE1A領域 の発現産物は、本発明による特足系に場合により含まれ

る他のE1B、E2および/またはE4初期領域の発現 を誘導することができるようになる。本発明のこの具体

的感様は、補足性に必要なアデノウイルスタンパク質の

構成的生産(おそらくな性)を回避する。このため、講 罪はGal4タンパク質を発現する本発明による欠陥で デノウイルスペクターの存在下で誘発される。しかしな がら、このような系はイントランスでGa14タンパク 質を供給する条件でいずれかの欠陥アデノウイルスペク ターを生産するために用いてもよい。イントランスでタ ンパク質を供給する手段は当業者に知られている。

一般的に、補足系は動物アデノウイルスから有利に誘 導されるアデノウイルス、例えばイヌまたはトリアデノ ウイルス、あるいは好ましくはヒトアデノウイルス、最 も軒ましくはタイプ2または5のゲノムの国分を含んで

本発明による額足系は、

(i) お照番号#73260としてGeatbasiデータパンクで開 示されている紀列のヌクレオチド100~ヌクレオチド 5297. 2244

(ii) ヌクレオチド100~ヌクレオチド4034、ま t 12

(iii) ヌクレオチド5 0 5 ~ ヌクレオチド 4 0 3 4 にわたるヒトアデノウイルスタイプ 5 のゲノムの 部分を 符に合んでいる。

有利には、(ii)によるゲノムの部分は転写終結シグナ ル、残えばSV4D(シミアンウイルス40)またはウ サギョ・グロビン遺伝子のポリアデニル化シグナルの上 泣に挿入される。一方、ElA領域のプロモーター配列 もE1B領域の旺写終箱シグナルも含まない (jii) の部 分は、週切なプロモーター、特にGal4タンパク質に より誘導しうるプロモーターと、転写終結シグナル、例 えばウサギβ・グロビン遺伝子とのコントロール下にお かれる。このような補足系は特に安全であると考えられ、 その理由はそれが欠陥アデノウイルスと共通した配列の 大邱分を欠いているからである。

更に、本発明による補足系は、参風番号N73180として fizzi) telデータバンクで開示されている圧列のヌクレオ チド32800から始まりヌクレオチド35826で終 わるヒトアデノウイルスタイプ5のE4領域の部分を含 ひことができる。

更に、本発明による補足系は、包膜化領域と、5 * お よび3 1 TRと、そして最も好ましくは参風器号目32 61としてfizzbiskデータパンクで開示されている足列の ヌクレオテド505から始まりヌクレオチド35826 で終わるヒドアデノウイルスタイプ5のゲノムの部分と を除いて、天然アデノウィルスのゲノムの全体を含むこ とができる。本見明の目的から、この部分は適切なプロ モーターのコントロール下におかれる。 staccharocyces ttlttitizt fill タンパク質により誘導されうるプロモ ーターを用いるのが好ましい。このような系によれば、 E1、E2なよびE4機能に欠陥があるアデノウイルス

转表平7-509616 (11)

ベクター、特に本発明による最小アデノウイルスペクターの複製および包膜化に必須な機能のすべてをイントランスで構うことができる。

好ましい軽機によると、本発明による複足系は、それを含有した細胞を検出および単離できる選択マーカーをコードする遺伝子を更に含んだ結足要素を含有することができる。本発明に関して、これは選択マーカーをコードするいずれの遺伝子であってもよく、このような遺伝子、対するいば、生物質耐性に関する遺伝子、好ましくはブロマイシン耐性を付与するブロマイシンアセチルトランスフェラーゼ(pac退伝子)をコードする遺伝子は、表常当変数に知られている。

本発明に関して、選択ママカードする遺伝子は、 その発見を行う適切な要素のコントでにおいても よい。これらには構成プロモーター、例えばSV40ウ イルス切場プロモーターがある。しかしながら、E1A 領域によりコードされるトランス活性化タンパクイルス 切場によりコードされるような世化タンパクイルス 可されうるブロモーター、特にE2Aアデノウイルス プロモーターが好ましい。このような組合せは、本発明に よる補足の正力を誘導する。本発明の目的から、選択に よる情况の正力を誘導する。本発明の目的から、選択 の選択の圧力を誘導する。本発明の目的から、選及 のプロモーターはより抵抗されていてもよい。

最も好ましい黙様によると、本発明による補足系は藁

学的観点から許容される問題系から誘導される。 " 薬学的観点から許容される問題系" は、特殊付けられて (それの起源が出るのないのでは、特殊が付けられては、トリの起源をおいては、「「「「「「「「」」」 (のは、「」」」」 (のは、「」」」 (のは、「」」 (のは、「」」」 (のは、「」」 (のは、「」」 (のは、「」」」 (のは、「」」 (のは、「」) (のは、」) (のは、」) (のは、」) (のは、「」) (のは、」) (のは、」) (のは、」) (のは、」) (のは、」) (のは、」) (のは、」) (のは、」) (のは、」) (のは、」)

一方、本発明による補足系は一次自由、特にとり低か う提取される関項自動から誘導することができる。

本発明は本発明によるアデノワイルス粒子の生*座方*法にも関し、それによれば

- 本発明によるアデノウイルスペクターが、トランスフェクトされた商足系を得るために、上記ペクターをイントランスで補える額足系中に導入され、
- ・上配籍足系が上記アデノウイルス位子の生産を行う。 ために通した条件に従い始集され、および
 - ・上に位子が細胞培養で回収される。

当然ながら、アデノウイルス粒子は培養上液から、但 し慣用的プロトコールにより相越からも回収される。

好さしくは、本発明による万法では本見明による補足

系を用いる。

本発明の主題は、本発明によるアデノウイルスペクター、アデノウイルス位子、 耳ば宿主 お腔または 格足系の 治療または 子防のための 使用にも関する。

最後に、本発明は、英学的観点から許容されるピヒクルとともに、本発明によるアデノウイルスペクター、アデノウイルス粒子、真族相談または相様相談を治療または予防耐として含んでなる、医薬組成物に関する。

本発明による組成物は、突息、例えば

- ・遺伝 歴 書 、 例えば 血 友 男 、 賽 韵 性 最 栓 症 ま た は デュ シェー ヌ お よ び ベ ッ カ ー タ イ ブ 筋 歴 書 、
- ・ 密、 例えば 感速 伝子 または ウイルス により 誘導 される 密、
- ・レトロウイルス変更、例えばエイズ (HIV 感染に 起因する後天性免疫不全症候群)、および
- ・再発ウイルス突虫、例えばヘルペスウイルス時呼感 免の予防または治療用として特に考えられている。

本発明による医薬組成的は常注で製造される。特に、 治野有効量の治療をたは予防剤が、ビヒクル、例えば希 駅内と組み合わされる。本発明による組成物はエアソー ルにより、あるいは当業界で使用上慣用的ないずれかの 性路、特に低口、皮下、筋肉内、静脈内、腹腔内、静 または気管内性路により投与される。投与は1回分の用 量で、またはある時間間隔後に1回以上検表される用量 で行う。 適切な投与経路および投与量は様々なパラメーター、 例えば治療される個体または治療される障害、 あるいは移入される対象遺伝子に応じて変わる。 一般的に 古えば、 本発明による医薬組成物は 10⁴~10¹¹の 有利には 10⁵~10¹³、 奸ましくは 10⁶~10¹¹の 本見明によるアデノウイルスの投与量を含む。 医双组成物、特に予防目的に用いられるものは、 英学的観点から許容されるアジュパントを更に含むことができる。

本発明は、本発明によるアデノウイルスペクター、アデノウイルス位子、具体相応または様足系の治療有効量がこのような治療を要する患者に投与される治療方法も 気会している。

本発明は下記図面を参照して下記例により詳細に記載されている。

図1は、異なる遺伝子の位置を示した、ヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムの(0~100の任意単位で表される)時間である。

図2はベクターpTG6546の時回である。

図3はベクターPTG6581の時図である。

図4はベクターpTG6303の時間である。

図5はベクターpTCl660およびpTCl661の時図である。

図 6 はベクター p T G 1 6 5 3、 p T G 1 6 5 4 および p T G 1 6 5 5 の時間である。

特表平7-509616 (12)

図 7 はベクター p T G 5 9 1 3 の略図である。 図 8 はベクター p T G 8 5 1 2 の略図である。 図 9 はベクター p T G 8 5 1 3 の略図である。 図 1 0 はベクター p T G 8 5 1 4 の略図である。 図 1 1 はベクター p T G 8 5 1 5 の略図である。

下記例は本発明の一組織のみを示している。

下記様数は、Wazielia et al. (1989, Laboratory Rancel. Cold Spring Harbor, Laboratory Press, Cold Spring Harbor, Laboratory Press, Cold Spring Harbor, BT) で辞述された遺伝子工学および分子クローニングの一般的技術に従い行う。超団プラスミドを用いるクローニングの通択工程はErckerickia coli (E. coli) 株5 K または B J で駆代により行なわれ、一方ファージ M 1 3 から誘導されたベクターを用いる場合は E. coli N M 5 2 2 で離代により行なわれる。 P C R 増幅の工程に関しては、 PC2 Protocols - A gaide to collocat and applications (1590, edited by land), Gelland, Sainaty and Thite, Academic Press land)で記載されたプロトコールが透用される。

に基づく方法、選択目的のマイクロインジェクションまたはリポソームの使用に基づく方法も用いてよい。

下記の異なる構築体に挿入された断片は、

- 章風を号 NT3160としてGenebestデータバンクで開示されているAd5ゲノム、
- ・ 衆風番号 J B I B I B E として Grait i stデータパンクで 開示 されているアデノウイルスタイプ 2 (A d 2)ゲノム、
- ・会風番号1014f0としてGeachistデータバンクで開示 されているSV40ウイルスゲノム

のメクレオチド配列でそれらの位置に従い正確に示されている。

例1: 包図化領域の部分の欠失を含んだ "弱器化" アデ ノウイルスの作製

1. <u>包護化領域のヌクレオチド184~ヌクレオチド2</u> 73の欠失を含んだ"弱恐化"ベクターの組立て

以下を含んだペクター:

- A d 5 ゲノムの 5 ~ I T R (ヌクレオチド 1 ~ ヌク レオチド 1 O 3)、
- ・ヌクレオチド184~ヌクレオチド273にわたる 配分が欠失されて、176位のチミン(T)がAat!! 解限配位を作るためにシトシン(C)に変えられた、ヌ クレオチド104~458にあるAd5包度化価域、
- 5 から3 にかけてAd2 MLP (ヌクレオチ ド5779~6038)、Kpnl・Xbal・

・ヌクレオチド3329~ヌクレオチド6241にわ たるAd5ゲノムの断片 を組み立てる。

第一段階では、pMLP11から単離されたEcoR
1-Smalm片をベクターM13TG131(Lice)
1111...1913. Grac. 26.91-99) のEcoRIおよび
EcoRV回位間に組み込んでクローニングする。この
組立てはpMLP10(Lirrere tlil...1991. Grac. 101.
195-202)から始めるが、HIndIII 部位における
Smal部位の導入により観べクターとは異なる。ペクターM13TG5501を得る。後者は、包護化仮始の
ヌクレオチド184~273間にある配列を欠失させる
ために、特定回位変異誘発に付す。特定回位変異誘発で
は供給異者の勧めに従い市賦キット(Lorrina)を用いて一行い、配列確認知1(配列番号1)で示されたオリゴヌクレオチドOTG4174を用いる。変異ペクターを

M 1 3 T G 6 5 0 2 と命名した。こうして欠失された包 醸化領域は E c o R I および S m a 1 で切断されたベク ター p M L P 1 1 中に E c o R I - B g l 川断片の形で 再球入するが、その B g l 川岳位はクレノウ D N A ポリ メラーゼ処理で平滑化されている。

得られたペクターpTG6500をPellで部分的 に切断し、ファージT4 DNAポリメラーゼで処理し、 その後Pャulで切断する。 (pMLP11から誘導さ れた) pTG5955から単陸されたPvul・Hpa 1 断片をこのベクター中に挿入する。この断片は5 V 4 0 ウイルス性写終結シグナルとヌクレオチド3329~ ヌクレオチド6241にわたるAd5ゲノムの部分を含 んでいる。こうして形成されたベクターpTG6505 をSphIで部分的に切断し、ファージT4 DNAボ リメラーゼで処理し、再結合させるが、この目的はポリ リンカーの5 ^{*} 来端に位置するSphl回位を逃すこと である。これによりpTG6511を将て、その中に、 BamHI切断およびクレノウDNAポリメラーゼ処理 後に、ヒトCFTR cDNAをXhol-Aval切 断およびクレノウDNAポリメラーゼ処理により形成さ れた平滑末雄化断片の形で組み込んでクローニングする。 pTG6525を得る。 指針として、CFTR c D N A は従来のプラスミド、例えば p T G 5 9.6 0 (Daleman et al., 1991, Nature, 354, 526-524) から単監

する。

2. <u>包頭化領域のヌクレオチド270~ヌクレオチド3</u> 46の欠失を含んだ * 召召化 * ベクターの超立て

ベクターM 1 3 T G 6 5 0 1 を、オリゴヌクレオチド O T G 4 1 7 3 (配列番号2) を用いる特定部位変異勝 発に付す。次いで変異断片を前記のように P M L P 1 1 中に再導入して、ベクター P T G 6 5 0 1 を得る。後者を S P h l で切断し、ファージ T 4 D N A ポリメラーゼ、その後 P v u l で処理する。 P T G 6 5 4 6 (図 2) は、 P T G 6 5 2 5 から 平離された P v u l ・ K p n 1 断片 (K p n l 函位は平滑化されている)をクローニングして、ヒトCFTR c D N A を含有させることにより得る。

3. <u>包摂化領域のヌクレオチド287~ヌクレオチド</u> 3.5.8の欠失を含んだ"弱電化"ペクターの組立て

ベクターM 1 3 T C 6 5 0 1 を、 包媒化知識のヌクレオチド 2 8 7~3 5 8 間にある配列を欠失させるために特定部位交異研発に付し、 N c o I 部位を導入するために 2 7 5 および 2 7 6 位のチミンをグアニンに変えて、 N c o I 部位を導入する。 変異誘発はオリゴヌクレオチド O T G 4 1 9 1 (配列番号 3)を用いて行い、 M 1 3 T G 6 5 0 7 を得る。 後者を B g I IIで開製させ、 クレノウ D N A ポリメラーゼで処理し、 その後 E c o R I で 切断し、対応変異断片を積製し、 E c o R I および

S m a l で切断された p M L P l l 中に導入する。
p T G 6 5 0 4 を得て、それから S p h l (ファージ
T 4 D N A ポリメラーゼ処理で平滑化された部位) ・
P v u l 断片を単離し、 p T G 6 5 1 1 0 K p n l 窓位
(T 4 ポリメラーゼ処理で平滑化) と P v u l 節位との
間に挿入する。 p T G 6 5 1 3 を得て、これを B a m H
l およびクレノウ D N A ポリメラーゼで処理してから、
p T G 5 9 6 0 の A v a l およびX h o l 断片を挿入して、 p T G 6 5 2 6 を得る。
4. 欠陥および疑惑化処換えアデノウイルスの作製

AdTG 6546ウイルスは、野生型包膜化領域を含むAd-CFTR (Restairlé et al., 1991, Ceil, 68, 14)
-155) との同時感染により、無合状況下におく。293

AdTG6546窓與293細胞の細胞抽出物中におけるCFTRタンパク質の発現のレベルを減定する。分析はDileciai et il. (1991. Mileit. inpii)に記載された技術に従いウエスタンプロッティングによりモノクローナル抗体MATG1031を用いて行う。しかしながら、CFTRタンパク質の抗原性エピトーブを配散するいずれの他の抗体も用いてよい。約170ibi の予想分子量の虚物を検出する。物針として、生産のレベルは未弱器化Ad・CFTRクイルスで感染された細胞拍出物で得られる場合におおよそ等しい。

例2: E1 A 領域とE1 B 領域の初期タンパク資をコードする配列の全体が欠失された欠陥アデノウィルスの作

1. <u>CFTRタンパク質発現用の組換えアデノウイルス</u> (A d T G 6 5 8 1) の生産

このようなアデノウイルスは、5 から3 にかけて
- A d 5 5 ITR (ヌクレオチド1~103)、
- A d 5 包膜化類域 (ヌクレオチド104~458)、
- 下記要素を含んだ発現カセットを含む外来ヌクレオチド:

・対象遺伝子のクローニングに使用しうるX bal、Hindlli、Bam Hl、EcoR V、Hpal 5よびNotl 財限配位を5 から3 にかけて含んだポリリンカー、

・対象退伝子、例えばCFTRタンパク質をコードする遺伝子、

・ S V 4 0 ウイルスから単離された転写終結シグナル (ヌクレオチド 2 5 4 3 ~ 2 6 1 8) 、

狩表平7-509616 (14)

- ヌクレオチド4047~6241にわたるAd5アデ ノウイルスゲノムの 匹分

を含んだプラスミドベクターp T G 6 5 8 1 から作製する。

別に、Pvul - Smal ShfをpML P11から単 魅する。それをpTG6511 (例1.1)のPvul と~pnl Si立間に組み込んでクローニングするが、 K pnl Si立は標準方法に従いファージT4 DNAポリ メラーゼ処理で平滑化されている。ベクターpTG65 47はこうして形成する。

後者を酵素 Sall および B s t X I で切断し、 2 つの断片に結合させるが、 一方は M l 3 T G 6 5 1 7 の積

対応 超換え アデノウイルス A d T G 6 5 8 1 は、 類 序プロトコールに 従い、 E 1 速能用の 簡足系、 例えば系2 9 3 または 所 6 の 系中への、 双方とも C 1 a I で 開受された p T G 6 5 8 1 および A d d 1 3 2 4 のコトランスフェクションにより 得る。

 2. <u>1 F N - 7 発現用の組換えアデノウイルスの生産</u>ペクター p T G 6 3 0 3 (図 4) を、M 1 3 T G 2 4
 3 7 の H p a i ・ 5 m a i 断片を p T G 6 5 8 0 の H p a i 図位中に組み込んでクローニングすることによ

り 得る。上記断片は、配列が Gray it al. (1991. Briance. 1995. 561-561) で特定されているインターフェロン 7 (IFN・7) をコードする遺伝子をベクター M 1 3 T G 1 3 O (Eicar et al.. 1991. 1994) に超み込んでクローニングすることにより得る。超換えてデノウイルス A d T G 6 3 O 3 は、 概率技術に従い、 E 1 機能に関する福足系中への C 1 a 1 で直卸化された p T G 6 3 O 3 および A d d 1 3 2 4 のコトランスフェクションに基づく相同的超換えにより得る。

3. E 1 領域が欠失されてE 3 領域が構成プロモーター のコントロール下におかれているアデノウイルスの作製

ベクターpTG1670は、ベクターpポリ!! (Eithe it il., 1981, Gene, 51, 153-101) のAat II~Bam H 1 位位間にRSVウイルス(ラウス内型ウイルス)3 LTR (長末端反復)を含むPCR断片をクローニングすることにより得る。PCR反応では、時型としてベクターpRSV/L(Di Vit et al., 1981, Vel, Cill, Biel, 1, 125-137)と、プライマーOTG5892およびOTG5893(配列番号8および9)を用いる。

BIに、E3 領域の5 * 包分(ヌクレオチド2 7 5 8 8 ~ 2 8 6 0 7)は、ベクターpTG1 6 5 9 からプライマーOTG5 9 2 0 台よび O T G 5 8 9 1 (配列委号10 台よび11) を用いたPCRにより増幅させる。後者のベクターは数工程で組み立てる。Bam H I - A v r I I 断

片 (スクレオチド21562~28752) を入る5ゲ ノムDNAから再て、その後pTG7457の同怒位間 に組み込んでクローニングして、pTG1649を得る。 ベクターpTG7457は、特にAvrll都位を含むよ うにポリリンカー中で年旨されたpVC19 (Gibto ARL) である。次いでM13TG1646(引8)の EcoRI (クレノウ) - Avrii断片をAvril・ N d e l (クレノウ) で開設されたp T G l 6 4 9 中に **導入して、ペクターpTG1651を得る。 教後に、** pTG1659を、AvrIIで直鎖化されたpTG16 51中にAd5ゲノムDNAの積製Avr川断片(タク レオチド28752~35463) を挿入することによ り得る。PCR断片をpポリilのXbal~BamHl 配位間に組み込んで、pTG、1671を得る。 次いで p T G 1 6 7 O から再られたEcoRV‐Aat!断片 をpTG1671のAatII部位に押入して、pTG1

ヌクレオチド27331~30049に相当する
A d 5 の E c o R 1 新片をゲノム D N A 調製的から 平陸
し、 E c o R 1 で既に開製された p Blectript - S k [†]
(Stratigies) 中に組み込んでサブクローニングする。
p T G 1 6 6 9 を得る。後者は27867位(変異原性
オリゴヌクレオチド0TG6079:配列番号11)また
は28249位(変異原性オリゴヌクレオチド0TG6

0 B O : 配列番号11) で B a m H I 節位を導入すること により変異させる (Amerikan bir)。 pTG 1 6 7 2 およ びpTG16733を各々得る。RSV 3°LTRに **続いてE3項域の5.回分を含むBamHI-Bsiw** 1 断片をベクターロTG1676から単層し、先の工程 で再られたベクターのBamH!回位(27331また は30049位)とBsiW部位(28390位)との 間に挿入して、pTG1977ちよびpTG1978を 得る。次いでこれら2つのペクダーの各々から得られた EcoRI断片を野生型EcoRI断片の代わりとして pTG1679に組込む。pTG1679-E3[†] を排 る。至考のため、ベクターDTG1679はpTG65 84 (例3.1) のBstEII回位とBamHI回位 (クレノウボリメラーゼ処理により平滑化された邸位) との間に組み込まれたpTG6590 (例3. 1) の Bst Ell·Kpn 1 断片(T 4 ポリメラーゼ処理によ り平滑化された部位)のクローニングから得る。

アデノウイルス粒子は、pTG1679-E3+の A a t li断片とアテノウイルスペクター、例えば A.d. d 1 3 2 4 または A d - R S V B - g a 1 との間で E1機能用の補足系における相同的組換えにより作製す る。後者はE1額域の代わりに8・ガラクトシダーゼ油 伝子を含んでいる (Stratford-Perricardet et al., 1992, J. Clis, Invest., 90, 526-630) ..

びOTG5482(配列番号11台上び11)によるPCR で形成する。 次いでこの断片をM13mp18のSma 【部位に組み込んでクローニングし、M13TG651 9を得る。別に、ベクターPTG6584をXbalで 切断し、その後E3領域の対応断片を除去するために再 結合させる。pTG65B9を得て、これをBamHI で開設させ、クレノウで処理し、その後BstE川で切 断する。M 1 3 T G 6 5 1 9 の特製 E c a R l (クレノ ウ)・B s t E II断片をこうして処理されたベクター中 に導入して、pTG6590を得る。

参考のだめ、ペクターpTG6584は唯一のSpe 1 可位(2 7 0 8 2 位)~ E 4 領域のプロモーター領域 の開始邸 (35826位) にわたる A d 5 配列を含んだ pUC19ペクター(Gibto Hil) である。それはpTG 1659 (例2. 3) を5allおよび5pelで切断 し、クレノウDNAポリメラーゼで処理し、その後再結 合させることにより得る。

2. <u>E 1 領域と g p 1 9 10: タンパク質を発現しない</u> E3の部分が欠失されたアデノウイルスペクターの組立

B p 1 9 10: をコードする A d 5 の E 3 領域の部分 (3) V + + + 2 8 7 3 1 ~ 2 9 2 1 7) & A d 5 4 ノムDNA母契わからプライマーOTG5455および OTG5456 (配列番号11ちよび11) を用いたPCR

例3: El およびE3領域の風分的欠失による改善され たクローニング能力を有した超換えアデノウイルスペク ターの組立て

1. pTG6590AE3の組立て

ヌクレオチド27325~27871間にあるAd5 ゲノムの部分を有した断片を、Ad5ゲノムDNA質製 切からプライマーOTG6064およびプライマーOT G6065 (配列番号1(および15) を用いたPCRに上 り増幅させる。OTG6065はモの5、末端に

B s m l 部位を含むが、これはE3領域でも(3075 0位に)存在している。

増幅された断片をM13mp18の5mal 国位に銀 み込んでクローニングし、M 1 3 T G 6 5 2 3 を得る。 EcoRI・Bsml断片を後者から単離し、同酵素で 関裂されたベクターpTG6590中に輝入する。pT G6590Δ3が得られ、これはアデノウイルスゲノム の3 * 5分 (ヌクシオチド27082~35935) を 合んでいるが、その部分からはヌクレオチド27872 ~30740間にあるE3領域が欠失され、一方E3領 城のもっと小さな団分(28592~30470位)は pTG6590から欠失されていた。ベクターpTG6 590は下記のようにして得る。ヌクレオチド3522 8~35935にわたる断片 (3°17Rを含む) を Ad5ゲノム類製物からプライマーOTG5481およ

により得る。形成された断片をM13mp18のSmg 1 部位中に導入して、M 1 3 T G 6 5 2 0 を得る。後者 のEcoRI・Xbal断片を単離して、pTG167 O (例2.3)のAat川部位に組み込んでクローニン グするが、その部位はクレノのDNAポリメラーゼ処理 で平滑化されている。次いで先の工程のペクターの精製 X b a l 断片をベクターp T G 6 5 9 0 Δ E 3 (例 3. · 1) のXbal 配位中に群入する。

3. アデノウイルス粒子の生産

組換えウイルス粒子を、AdTG6303またはAd T G 6 5 8 1 ゲノム D N A から単煌された S p e 1 断片 と例3.1および3.2のベクターのどれかとの結合に より得る。次いで結合混合物をEl機能に関する額足系 中にトランスフェクトする。

例4:E1およびE4領域が欠失されたアデノウイルス の作製

ヌクレオチド31803~32799および3582 7~35935にわたるアデノウイルスゲノムの包分を、 Ad5ゲノムDNA買製物からプライマーOTG572 8 およびOTG5729 (配列番号10および11) と OTG5730およびOTG5781 (配列委号11およ びしりを各々用いて増幅させる。約10回の増糕サイク ル设に、反応はオリゴヌクレオチドOTG5728およ びOTG5781を用いて2贷応配合物の一部に基づき

続ける。 増幅断片はヌクレオチド 3 1 8 0 3 ~ 3 5 9 3 5 にわたり、 E 4 領域の全部 (3 2 8 0 0 ~ 3 5 8 2 6 位) が欠失している。 E c o R I および H i n d III 切断使に、 それを M 1 3 m p 1 8 の同節位間に組み込んでクローニングし、 M 1 3 T G 6 5 2 1 を得る。

M 1 3 T G 6 5 2 1 を E c o R I で切断し、クレノウD N A ポリメラーゼで処理し、 その後 B s t X I で開設する。 3 L T R を含んだ O . 4 6 い 断 片をクレノウD N A ポリメラーゼ処理で平 滞化された B a m H I 高位とp T G 6 5 8 4 (例 3 . 1) の B s t X I 節位との 切に 挿入する。p T G 6 5 8 7 を 得て、これを X b a 1 で 切断し、その後 それ 自体と 再結合させ、 p T G 6 5 8 8 (E 3 の 欠失)を でる。

オリゴヌクレオチドOTG6060、OTG6061、OTG6062 およびOTG6063 (発列番号11~26)の退換えから得た合成DNA断片をpTG6588のPacl部位中に導入する。これによりpTG8500を得て、その中におけるL5後期遺伝子の伝写終結シグナルを改否する。

E 4 領域の全国(ヌクレオチド3 2 8 0 0 ~ 3 5 8 2 6) と E 3 領域の X b a 1 断片(ヌクレオチド2 8 5 9 2 ~ 3 0 4 7 0) が欠失されたゲノムを有するアデノウイルス粒子(A d Δ E 4) を、p T G 8 5 0 0 またはp T G 6 5 8 8 と A d 5 から 4 難された S p e 1 断片の結

合により形成する。 結合混合物を E 4 機能に関する 相称 知 約 系、 例えば X W 1 6 2 (Veister) sol Select 1943, Proc. Natl. Acad. Sci. VSA, SR SSR SSR

併5: "最小" ウイルスの作製

いわゆる "最小" アデノウイルスペクターは、ブラスミド中に下記要素:

- A d 5 5 1 T R (3 2 V # + 1 ~ 1 0 3) .
- A d 5 包膜化領域(ヌクレオチド104~458)、
- ・下記を含む外来ヌクレオチド配列:
- ・自然質節にできるだけ近い発現の関節を得るために、 好ましくは自己のプロモーターの存在下におかれた、治 度対象の第一速伝子、
 - ・TK・HSV・1速伝子からなる対象の第二進伝子、
- ・場合により、包取化されるゲノムの金サイズが30~3613であるような包取化または複製の効率の理由から加えられる、何らかの图型のスクレオチド配列、
- ・高な真核細胞で複数的なプロモーターのコントロール下におかれたStackbarospect cereclisise Gill タンパク質(Largues and Georgics), 1584, Not, Cell, Diel., 4, 149-157) をコードする配列、および
- A d 5 3 * I T R (ダクレオチド 3 5 8 3 3 ~ 3 5 q 3 5)

を組み込んでクローニングすることにより形成する。

これらの異なる要素のアセンブリーは分子生物学の意味技術に従い行う。このようなベクターを含んだ感染性 ビリオンの生産は弱了の簡足系で上記のように行う。

所6: E1機能をイントランスで補える相補目的の形成 1. タクレオチド100~5297のE1 領域 (pTG 6533) を含んだ相補目的の形成

この細胞は以下を含んでいる:

・退伝子がS V 4 0 ウイルス初期プロモーター(ヌクレオチド5 1 7 1 ~ 5 2 4 3)のコントロール下におかれて、3 ・宋曜にS V 4 0 転写終誌シグナル(ヌクレオチド2 5 4 3~2 6 1 8)を含んだ、pac遠伝子の発現用カセット。用いられたpac遠伝子は、Licelli tilli. [[919.6cmt. 19.371-110] に関示された配列のヌクレオチド2 5 2~ヌクレオチド9 0 5 にわたり、公表配列と比べて4つの変更点(3 0 5 位でCの代わりにA:3 6 7 位でCの代わりにT:80 4 位でGの挿入;82 0 位でGの欠失)を含んだ断片に相当する。

- ヌクレオチド100~5297にわたるAd5ゲノムの断片。この断片は、自己のプロモーターおよび転写終結シグナルをもったE1AおよびE1B領域と、E2領域のフラクションを含んでおり、このためタンパク質はをコードする配列と重複している。指針として、系293は概能性タンパク質はを生圧することができないらしい。

超立ては以下で辞述されたいくつかの工程で行う。ベクターロポリリリー1 * (lithe et il., iji7, Gent. 57, 131-201)を辞案AcclおよびEcoRIによる切断に

特表平7-509616 (17)

付す。 ブラスミド p T G 6 1 6 4 から単態された E c c R I - C 1 a 1 断片をこうして処理されたベクター中に 組み込んでクローニングする。ベクター p T G 6 5 2 8 を得る。

ブラスミドゥTG6164はゥLXSN [Miller D. 1519. 3ie/Techzieuci. 7. 310] から誘導し、SV40ウイルス切開プロモーターのコントロール下におかれた pac 速低子を含んでいる。簡単に含えば、pLXSNのHind ill-Kpn I 断片をM13TG131中に導入して、M13TG4194を切る。pMPSV H2

K IL2R (Tateds et al., 1818, Grewit Factors. 1,55-66) のNhel-Kpni断片を设むに挿入し、NhelおよびKpnlで切断して、M13TG4196を得る。设むをHindlil-Kpnlで切断して、M13TG4196を得る。设むをHindlil-Kpnlで切断し、Hindlil 切断および紹分的Kpnl切断から得たpLXSNの研製断片をクローニングする。pTG5192を得る。该者をHindlil と部分的にNhelで切断し、p8the Fore (Last et al., 1990, Societe Acids Rec., 18, 1547)のHindlil-Nhel所片を導入して、pTG6164を得る。

ベクターp T G 6 5 2 8 を P s t l で切断し、 S V 4 0 転写終結シグナルを含んだ p T G 6 1 8 5 (例 2. 1)から単離された P s t l 断片をこの部位に導入する。 p T G 6 5 2 9 を得る。後者を E c o R l ・ H p a l 切

ベクターpTG6531は同方向に2つの転写単位 (E1 類域の単位とpac速伝子の単位) を含んでいる。 転写で干冷を避けるためには、それらはpTG6531 をBamHIで処理して再結合させることにより類・尾 (互いに逆)方向におく。ベクターpTG6533は2 単位の逆方向を示すクローンに相当する。

ペクターPTG6533をリン酸カルシウム技術により哺乳動物細胞系、例えばTers (ATCC, CCLIII) または A 549 (ATCC, (CLLIII) または A 549 (ATCC, (CLLIII) または A 52スフェクト された細胞を供給 業者の 勧めに 従い 培養し、プロマイシン (遺成 6 μ [/al) 含有 選択 培地に トランスフェクション後 2 4 時間 おく。 耐性クローンを選択し、そこでは E 1 領域の遺伝子の発現について 最も生産的なクローンを調べるために評価するが、これは E 1 機能に欠陥があるアデノウイルス、例えば例2で詳述されたも

のの生産用の箱足系として用いてよい。

E 1 領域の初期タンパク質をコードする配列の発現は、 アイソトープ ¹² P で保障された適切なプローブを用いて、 ノーザンプロッティングにより分析する。 E 1 A 領域でコードされたタンパク質の生産は、知路を アイソトープ ¹⁵ S で提覧した後に市販抗体 (Occopent Science led, relevence Ofil) を用いた免疫沈降により 後出する。

(E1B mRNAのノーザンプロット分析により) E1B 類域のプロモーターを活性化するか、または (E2プロモーターのコントロール下におかれたCAT (クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ) を含む "リポーター" プラスミドの一時トランスフェク ション後に酵素活性を買べることにより) E2 類域のプロモーターを活性化する、E1A 類域の発現産物の能力を確即することもできる。

及後に、これらの細胞をAd・RSV・Bgal (Stration d-Perticuldet et it... 1952. ii) で感染させて、細胞変性効果が観察されるとすぐに寒天技術でウイルスを満定することができる。一般的に、操作は下記のとおりである。細胞を10の aoi (態染多重度) で感染させる。感染の約48時間後、細胞変性効果がみられたときに、細胞を溶解させて、8・ガラクトンダーゼ活性を慣用的プロトコールに従い舞べる(明えば、Wisitiii

11 11... 1949, 18pre参風)。 層性クローンをもっと低い 12 1 で再感染させる。 感染の 約48時間後に、上澄 右よび 日 旬を据単技術に従い扱める。 ウイルスカ低は293 日 数を用いて奈天理暦法により決める。 得られた力伝対 初期力伝の比率が増組ファクターになる。

ベクターpTG6557、pTG6558およびpT G6559は以下を含んでいる:

- ヌクレオチド27163 - 27182間にある配列が欠失されたAd2 E 2 A プロモーター(pTG6557の場合)。このような変異から、E1Aでコードされたトランス活性化タンパク質による誘導能に影響を与えることなく、E2Aプロモーターの基準レベルを減少させることができる。または

・ p T G 6 5 5 9 の場合 S V 4 0 初期プロモーター 上記 3 つの場合において、それは 3 ^{*} 末端に S V 4 0 ウイルス 転写終結シグナル(ヌクレオチド 2 5 4 3 ~ 2 6 1 8) も合んでいる:および

特表平7-509616 (18)

(i) 3 2 V X F F 5 0 5 ~ 4 0 3 4 K b t 5 A d 5 E1領域の部分を含んだ発現カセット。アデノウイルス ゲノムのこの回分は、E1A領域の初期タンパク質をコ ードする配列の金包、ElA単位の転写終結シグナル、 ElBプロモーター(ElAでコードされるトランス活 性化タンパク質により誘導しうる)と、E1B領域のコ ード配列の全部を含んでいる。それはタンパク質11をコ ードする配列も含んでおり、EIB領域と重進している。 しかしながら、それはE1A領域のプロモーターとE1 BおよびII転写単位の転写性情シグナルを欠く。E1頭 域の配列を発現させるためには、ネズミPGK遺伝子プ ロモーターをアデノウイルス断片の5.末端に導入し、 ウサギβ・グロビン遺伝子の転写終結シグナル(Gracha :iデータパンクで参照番号 LOSISIとして関示されている 紀列のヌクレオチド1542~2064)を3 * 末端に 導入する。

場合により、何らかの簡類の、例えばpBR322 (Relicatel al., 1577, Grac, 1, 55-113) から単離された ヌクレオチド配列も、転写で生じうる干渉を避けるため に、pac遺伝子とE1領域との発羽吊カセット間に導 入してよい。

これらベクターの組立ては下記のいくつかの工息で行う。

最初に、タクレオチド505~ヌクレオチド826に

わたる A d 5 ゲノムの 回分は、ゲノム 四型 物から、後のクローニング工程に 有用 な P s t l 節位を 5 * 末端に含む プライマー 0 T G 5 0 1 3 (配列番号 11) と B s p E l 節位と 11 2 t る 0 T G 4 5 6 5 (配列番号 11) を用いた P C R により増組させる。 P C R により形成された 断片をクレノク D N A ポリメラーゼで 処理し、 その後 M 1 3 T G 6 5 1 2 を P る。 P C R 断片の 配列を 寝 足 する。

P C R 断片を ク レ ノ ウ D N A ポリメラーゼで処理してから、 M 1 3 m p 1 8 の S m a 1 冠位中に 組み込んで クローニングし、 M 1 3 T G 6 5 1 6 を得る。 その配列の確認後に、 P C R 断片を B g l II切断、 クレノ ウ D N A ポリメラーゼ処理および S p h I 切断により 泊出する。 それを p T G 6 5 5 4 を 得る。 これにより p T G 6 5 5 4 を 得る。

別に、ベクターp T G 6 5 2 9 (例6. 1) を酵素 H p a l ちよび H i n d III 切断に付す。 p a c 速伝子 とその後に S V 4 0 ウイルス転写終結シグナルを含んだ 2. 9 11 断片を初数する。この断片を、 A d 2 E 2 A プロモーターを有するpE2 Lac (Betef et al.、) 1990. Oacegtes, 5, 691-699) から単葉された S mal-Hind III 断片に結合させる。ベクターpTG 6 5 5 6 を頂る。一方、それはAd 2 の歴史 E2 A プロモーターを有するpE2 Lac D9 1 7 0 (Isjchovski stal.、1915. EN30 J.、(、1214-1100) から単載された
S mal-Hind III 断片に結合させてもよい。この場合には、ベクターpTG 6 5 5 0 を取る。

p T G 6 5 5 6 を解禁 E c o R I および B a m H I で 切断する。p T G 6 5 5 2 から 中間された E c o R I ・ S a c II 断片 と p T G 6 5 5 4 から 中間された S a c II ・ B a m H I 断片 をこれらの 部位間に 挿入する。 ベクタ ー p T G 6 5 5 8 を得る。p T G 6 5 5 0 および p T G 1 6 4 3 (例7、1) で行う問題の 工程では、各 々 p T G 6 5 5 7 および p T G 6 5 5 9 を得る。

p T G 6 5 5 7 および p T G 6 5 5 8 を E c c R V で 切断するが、 嘘ーの 節位は 2 つの 発現 カセット (p a c 速 伝子 および E 1 領域) 間に 位優している。 p B R 3 2 2 (5 a) i r z r (t z l ... z r p r l) から 単離された 1 、8 8 b b E c c R V · P v u l l 断片 は、2 ブロモーター間の 距離を あけるために、 この 節位 中に 組み込んで クローニング する。 p T G 6 5 6 5 6 5 を 各々 得る。

ベクターpTG6557、pTG6558、pTG6 559、pTG6564およびpTG6565を組胎系 A 5 4 9 中にトランスフェクトする。前にのように、プロマイシン耐性クローンを選択し、E1 領域の発現を確認する。E1 発現クローンは、E1 機能に欠陥があるアデノウイルスを増幅および増殖させるためにある。E1 発現座的の生産には細胞毒性効果を伴うが、サザン分析ではベクター再配列を実圧できない。 A d ・R S V ・ B g a 1 軽乗後、いくつかのクローンはウイルズを100倍以上増幅させることができる。

これらのベクターは、前記のように、ヌクレオチド505~4034にわたるAd5 E1 領域の部分を含んでいる。しかしながら、E1 A 領域の配列の発現は、一方ではAd2 MLP 最小プロモーター(TATAボックスおよび転写開始シグナル;ヌクレオチド~34~+33)と他方ではGal4タンパク質により活性化できるGal4の元の活性化配列からなる誘導性プロモーターのコントロール下におかれている。Gal4結合に配列はPtateにははL(1)11、Ct11、52、119)で特定されている。ウサギョ・グロビン遺伝子の転写時結シグナルをE1 B 軽写単位の3 * 未端におく。

1 7 NI 区列のダイマー (配列番号11 および11) とその 後に A d 2 M L P 最小プロモーターを含う、その 5 末端にSallの位およびその3、末端にBamHlの位を含んだ第一DNA断片を合成する。Sallの位をクレノクDNAボリメラーゼ処理により平滑化する。別に、配列のペンタマーとその後に同様のプロモーターを含み、その5、ちよび3、末端にXbalおよびBamHlが位を含んだ第二DNA断片を合成する。Xbal切断後に、その末端をクレノウポリメラーゼ処理で平滑化する。

A 5 4 9 細胞を p T G 1 6 4 3 (p a c 遺伝子発現用のベクター) と p T G 1 6 6 0 または p T G 1 6 6 1 でコトランスフェクトする。クローンをそれらのプロマイシン計位について選択し、上記のように試験する。 A 5 4 9 - 1 6 6 1 の約5 0 %は E 1 領域の発現窓物を生産する。しかしながら、生産には細胞類性効果を伴い、細胞の形態的外鞭を変える。

細胞ゲノムにおけるブラスミドの組込みおよび非再配

列をサザン分析により確認する。超込みプラスミド
(pTG1643、pT、G1660およびpTG166
1)の実質的変化は、分析された生産クローンで実証できない。Gai4の存在下でE1A領域によりコードされた配列の発現の誘導能も(Gai4タンパク質の構成的発現を行うプラスミドでの形質転換により)違思することができる。

約2 の nei で A d ・ R S V ・ B g a l によるいくつかの 生産 クローンの 感染 後に、 2 つの A 5 4 9 ・ 1 6 6 0 クローンはウイルスストックを 1 0 0 信以上増幅させることができる。

例 7 : アデノウイルスの複製に必須な機能のすべてに関 <u>す 5</u> 精足系<u>の</u>形成

5 ^{*} ! T R 、 3 ^{*} ! T R および包膜化模 城を除いて A d 5 アデノウイルスゲノムの全部を含んだベクターを 組み立てる。

ベクターp T C 6 5 2 8 (所6. 1)を辞業P s t 1 および B g 1 11で切断するが、その間には O T G 5 0 3 9 および O T G 5 0 4 0 (配列器号11および15)のオリゴヌクレオチドからなる概率プロトコールに従い化学的に合成された D N A 断片が挿入されている。オリゴヌクレオチド配列は P s t 1 クローニング回位を再形成せずに E c o R V 回位を導入できるようにデザインされている。p T G 1 6 3 9 を得て、これを E c o R V 切断で直

風化し、末端がクレノウDNAポリメラーゼ処理で平滞化されたXbaI-BamHI断片に結合させる。この断片はSV40ウイルス転写軽結シグナルを有している。 遊切な 刻限 節位で囲まれたシグナルを含むいずれのブラスミドもこの工程で用いてよい。

こうして形成されたベクター p T G 1 6 4 0 をB a m H l およびB g l liで切断し、p a c 速伝子発現用のカセットを育する断片をベクター p ポリル-511/B・1-1(の B g l li g 位中に導入する。p T G 1 6 4 1 を得る。後者をNotlで直触化し、クレノウD N A ポリメラーゼで処理する。p B R 3 2 2 (Baliter et al., 1891)から単茂されて更にクレノウD N A ポリメラーゼで処理されたの、2 7 6 th B a m H I - S a l l 断片を導入する。これによりp T G 1 6 4 3 を得る。

PTG1643をXholで遊娘化し、17Wyイマーとその後にTK・HSV・1選伝子最小プロモーター(Genebackデータバンクで委屈器号VOULITとして開示された配列のヌクレオチド303~450、3、末端においてXholが位で補充されている)を含んだXholハイブリッド断片をこの感位中に挿入する。PTG1647を得るが、そこでは2×17Wi・TK・HSV・1ハイブリッドプロモーターがpac遠伝子発現用のカセットと同方向に挿入されている。

この組立体pTG1647は、ヌクレオチド505~

特表平7-509616 (20)

アクレオチド 3 5 8 2 6 にわたる A d 5 ゲノムの断片をP s t l および B a m H l 団位間に呼入するための観べクターとして用いる。第一段階では、p T G 1 6 4 7 をP s t l および B a m H l で切断し、その後一方ではアクレオチド 5 0 5 ~ 9 1 8 の A d 5 ゲノムの紹分を含んだp T G 6 5 5 2 (例 6 . 2)の P s t l · C l a l 断片と、 地方では A d 5 ゲノム D N A から 関盟されたC l a l · B a m H l 断片(9 1 8 ~ 2 1 5 6 2 位)とに結合させる。それにより得られたベクターは、5 ・! T R および包装化領域を除いた A d 5 の 5 ・部分を含んでいる。

別に、 A d 5 ケノムの 3 ・ 部分をベクター p ポリ II - S l i / B o i - 1 4 ・ でアセンブリー化する。 後者を B a m H l で 正 郎化し、 A d 5 ゲノムの B a m H l ・ A v r l l 断片(ヌクレオチド 2 1 5 6 2 ~ 2 8 7 5 2) と A d 5 のヌクレオチド 3 5 4 6 3 ~ 3 5 8 2 6 に 均当する P C R 断片を導入する。 後者の断片は A d 5 ゲノム D N A からブライマー O T G 5 0 2 4 (配列番号 3 6) および O T G 5 0 2 5 (配列番号 37) を用いて形成し、 5 ・ 末端に B a m H l 回位を含んでいる。 得られたベクターを A v r l I で切断し、 A d 5 ゲノム D N A から 単層された 2 8 7 5 3 ~ 3 5 4 6 2 位にわたる A v r l I 断片を ね A t る。

アデノウイルス配列を含んだBamHl断片を、5°

ITRおよび包度化領域を欠くアデノウイルスゲノムの 5 部分を含んだ先の工程のベクターのBanHI自位中に導入する。

欠陥アデノウイルスの数能のすべてを補える補足系は、 前例で記載されたプロトコールに従い、 知均系、例えば A 5 4 9 中へのトランスフェクションにより形成する。

アデノウイルスゲノムの事実上全体を含む下記4つのベクターを組み立てることにより行うことも可能であり、これは最終工程において単一ベクターでリアセンブリー 化させる:

- p T G 1 6 6 5 は、A d 5 ゲノム D N A 図数物から 単度された B s p E l 断片 (ヌクレオチド 8 2 6 ~ 7 2 6 9) を p ポリ il-3 ii/Noi-14 , の X m a l 感位中に組 込むクローニングに 相当する:
- ・ p T G 1 6 6 4 は、 A d 5 ゲノム D N A 函数的から 単茂された N o t I 断片 (ヌクレオチド 6 5 0 3 ~ 1 5 0 4) を同ペクターの N o t I 配位中に挿入することにより形成する:
- ・ p T G 1 6 6 2 は、 A d 5 ゲノム D N A 四製物から 叫覧された A a t li断片 (ヌクレオチド 1 0 7 5 4 ~ 2 3 9 7 0)を p ポリ llの A a t ll部位中に ほ入するこ とにより 得る:
- A d 5 ゲノムの 3 ⁻ 図分を含む p T G 1 6 5 9 (列 2 . 3)

福足来を上記ペクターおよび PTG1643のコトランスフェクションにより形成し、プロマイシン耐性クローンを単離する。この系は、更に詳しく言うと、E1、E2および E4 機能と後別機能に欠陥がある例5のアデノウイルスペクターを増幅および 包膜化するためにある。野8: E1 および E4 機能に関する 額足系 <u>の形成</u>

ベクターp T G 1 6 4 7 (例7) を辞業 P s t l -B a m H l で切断し、下記 3 つの断片:

・ヌクレオチド5 0 5 ~ ヌクレオチド1 3 3 9 の A d 5 配列を有する p T G 6 5 5 2 (既 6 . 2) の P s t i · X b a l 断片、

· ヌクレオチド1340~ヌクレオチド3665の A d 5 足列を有するpTG6552のXbai-Sph 【断片、および

・ヌクレオチド3665~ヌクレオチド4034の Ad5配列と転写終結シグナルを有するpTG6554 (例6.2)の5phl-BamHl断片 をこうして処理されたベクター中に移入する。

それにより得られたベクターをBamHIで切断し、 下記3つの断片:

- 3 2 8 0 0 ~ 3 3 1 0 4 位間に位置する A d 5 配列に相当する、 P C R により形成される、 B a m H 1 A 1 1 11で切断された断片。 用いられる操作では、 典型として A d 5 ゲノム D N A とプライマー O T G 5 0 7 8 (配列番号11) を用いる。
- A d 5 グノム D N A から単程された A f l l l · A v r li 断片(ヌクレオチド33105~35463)、
- ・ブライマーOTG5024およびOTG5025 (例7参照) を用いるPCRにより形成されたAvrii・ - BamHI断片

をこの郎位中に導入する。

これにより形成されたベクターを上記プロトコールに 従い思胞系中に導入して、ElsよびE4機能に関する 強足系を形成する。

しかも、このような系は下記プロトコールに従い邸て もよい:

特表平7-509616 (21)

A d 5 ゲノムの E 4 領域 (ヌクレオチド 3 2 8 0 0 ~ 3 5 8 2 6) をいくつかの 工程で再形成させる。ヌクレオチド 3 3 1 1 6 ~ 3 2 8 0 0 にわたる 65分を A d 5 ゲノム D N A からプライマー対 O T G 5 0 7 8 および O T G 5 0 7 9 (配列番号18および19) で P C R により合成し、その後 M 1 3 T G 1 3 0 の E c o R V 部位中に押入して、 M 1 3 T G 1 6 4 5 を得る。

後者のBam H I - A! 1 11断片をAd5のAf111
- AvrII所片(ヌクレオテド33104~35463) との結合反応に付し、ベクターpTG7457を
Bam H I および AvrIIで切断する。pTG1650
を得る。

次いで E 4 領域を、 A d 5 ゲノム D N A 類製物からブライマー O T G 5 0 2 4 および O T G 5 0 2 5 (配列器号 H および J I) を用いる P C R でヌクレオチド 3 5 8 2 6 ~ 3 5 4 5 7 に相当する断片を得ることにより完成させる。この断片を M 1 3 m p 1 8 の S m a 1 部位に押入して、 M 1 3 T G 1 6 4 6 を p る。 A v r II・E c o R 1 断片を後者から単楚し、 p T G 1 6 5 0 の

A v r list よび E c o R l 郎位間に組み込んでクローニングする。p T G 1 6 5 2 を P る。

A d 5 の E 4 領域を含んだ B n m H 1 断片を p T G 1 6 5 2 から 単離し、 p T G 1 6 4 3 および p T G 6 5 5 5 9 (例 6 . 2) の B a m H 1 節位または p T G 6 5 6 4

(別6. 2) の 5 s p i 部位中に、その 部位が平滑化された後に組み込んでクローニングし、 p T G 1 6 5 3、 p T G 1 6 5 5 (図 6) を各々符

E 1 および E 4 機能をイントランスで補える相補細胞は、仅用的技術で:

- (1) 周煦系 2 9 3 への p T C 1 6 5 3 の形質転換、または
- (1) 包約系 A 5 4 9 への p T G 1 6 5 4 または p T G 1 6 5 5 の形質転換

により作型する。

一般的に 含えば、 E 1 および E 4 切 域の 危 性の 発 現 には 田 色 着 性 効 果 を 伴 う。 い く つ か の 2 9 3 ・ 1 6 5 3 クローン は、 E 1 が 欠 失 さ れ た ア デノ ウ イ ル ス と E 4 が 欠 失 さ れ た ア デノ ウ イ ル ス と E 5 る。

別法では下足のように行う。

ベクター M 1 3 T G 1 6 4 6 を、 E 4 額域のプロモー・クーを欠失させて H p a l 部位を得入する目的から、 変 異原性オリゴヌクレオチド O T G 5 9 9 1 (配列番号 (0) で特定部位変異誘発に付す。 変異ペクター は M 1 3 T G 6 5 2 2 と命名する。 それを P s t l で切断し、 ファージ T 4 D N A ポリメラーゼとその 後 A v r IIで処理し、 p T G 1 6 5 2 (例 8) の 間 製 E c o R 1 (クレノウ) - A v r II断片と結合させて、 p T G 6 5 9 5 を 4 る。

後者を H p a I で開致し、 B g l l l および B a m H l 切断とクレノウ処理後に p T G 5 9 1 3 (図7) から得られた 0 . 8 l t 断片を呼入する。 p T G 6 5 9 6 を得るが、そこでは E 4 模域 (3 2 8 0 0 ~ 3 5 8 2 6 位) は T K プロモーターのコントロール下にある。 参考のため、 p T G 5 9 1 3 は T K ・ H S V ・ 1 速伝子を有し、 B g l l l ・ B a m H l 断片はこの速伝子のプロモーターに相当する (Vergret et al., 1511, Proc. 8xii, Acid, Sci., esa, 18, 1(4)-1(45) 。

並行して、ベクターp T G 1 6 4 3 およびp T G 6 5 5 9 (例 6) を B a m H I で直駆化し、オリゴヌクレオチド O T G 6 1 4 2 (配列番号41 および I 12) の組換えから得た合成断片を挿入して、p T G 8 5 0 8 およびp T G 8 5 0 7 を各々得る。

これらの後者をBamHlで開設してから、E4発現 用のカセットを含んだpTG6596の精製BamHl 新片を導入する。ベクターpTG8.512(図8) およ びpTG8513(例9)を得る。

型に、同群論で孤凱化されたベクターpTG8508 またはpTG8507中へのpTG1652のBamH 1 断片の好入から、pTG8514 およびpTG851 5を各々切る(図10および11)。

p T G B S 1 2 または p T G B S 1 5 でトランスフェ クトされた紀物系は E 4 成能に欠陥があるアデノウイル スを被うことができ、一方pTG8513またはpTG8514トランスフェクションによるものはE1およびE4様能に欠陥があるアデノウイルスを増揺および増短させるためにある。同様に、293和駐中へのpTG8512またはpTG8515のトランスフェクションでは、E1およびE4に欠陥があるアデノウイルスを補うことができる。

待表平7-509616 **(22)**

尼列表

配列委号1

- (i) 配列の特徴
 - (1) 長さ:30塩基対
 - (3) 型:放放
- (C) 類の数:一本値
- (D) トポロジー: 直鎖
- (ii) 配列の種類: DNA (grasmit)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:No
- (i+) 起草
- (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG4174)

(ii) 配列;配列备号1

CTGACCTCTT TGGTGTTTTC GCGGGAAAAC

配列公母 2

- (i) 記列の行政
 - (1) 長吉:30塩基対
 - (1) 型:拡散
 - (() 幼の数:一本知
 - (0) トポロジー: 正原
- {ii)配列の磁類:DNA(geasait)

尼列登号 4

- (i) 圧列の特徴
 - (4) 長さ:31 塩基対
 - (8) 型:抜鼓
- (() 点の数:一本類
- (0) トポロジー: 直頼
- (ii)配列の復期: DNA (graesic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:No
- (11) 老额
- (人) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5021)

(ri) 尼列:尼列番号4

GAACGGATCC CCAGACTCTG TTTGGATTTG G

尼列雷号5

- (:) 配列の特徴
 - (1) 丘言: 3 0 塩基対
 - 33) 型:核酸
 - (() 组の数:一本知
 - (0) トポロジー:直角
- (ii) 配列の製筑: DNA (genenit)
- (iii) ハイポセティカル:No
- littl アンチセンス:Yes

(iii) ハイポセティカル:No

(iii) アンチセンス: No

(it) 起版

(4) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG4173)

(ii) 配列:配列委号 2

ACCGAGTAAG ATTIGICTAG GGCCGCGGGG

30

尼列雷号3

- (i) 配列の特徴
 - (4) 長さ:33塩基対
- (3) 型:按胜
- (C) 四の数:一本頃
- (D) トポロジー:直位
- (ii)配列の提頭: DNA (traonic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (lii) アンチセンス: No
- (ir) 起菜
- (4)生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG4191)

(ri) 尼列:尼列雷号3

GGCCATGGTC GCGGGAAAGG GACTTTGACC GTT

33

- (i) 起源
- (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5157)

(ti) 配列: 配列警号5

CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCGCCC

30

配列番号 6

- (i) 配列の特徴
- (A) 長さ:20塩基対
- (3) 型:在改
- (() 顔の数:一本版
- (0) トポロジー:直頂
- (ii) 配列の推奨: DNA (gesenit)
- (i(i) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:No
- (i r) 建泵
- (A) 生物名: 合成オリゴヌクレオチド (OTG 5:5 6 4)

(ii) 配列:尼列雷导6

GATCEGATAT CCCGTTAACC

2

配列告号7

- (i) 配列の特徴
- (3) 及さ:20 塩品対

and the

- (1) 型:接数
- (() 類の数:一本類
- (1) トポロジー:直額
- [ii] 配列の種類: DNA (getesit)
- (iii) ハイポセティカル:No・
- (iii) アンチセンス: Yes
- (i+) 超菜
 - (11) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5565)

(ti) 配列:配列监号7

GATCGGTTAA CGGGATATEG

配列量号8

- .(1) 尼列の特徴
 - (A) 長さ: 47塩基対
-] (1) 型:拉鼓
- (() 趙の数:一本顔
- (D) トポロジー:直鎖
- (ii)配列の種類:DNA(fesonit)
- (iii) ハイポセティカル: No
- (iii) アンチセンス:No
- (i) 超麗
 - (A) 生物名: 合成オリゴヌクレオチド. (OTG5892)
- (ii) 配列の観報: DNA (grannic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス: No
- (i+) 起源
- (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG59209)

(zi) 配列:配列番号10

ACCOTAGGAT COGACGTOGG TGAGGTOCTO GCTTGGTCTC CGTCCG 46

配列音号 1 1

- (i) 尼列の特徴
 - (4) 長さ:24 塩医対
 - (1) 型:在数
- ([) 類の数:一本類
- (0) トポロジー: 直拉
- (ii) 配列の投類:DNA (gricoic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:Yes
- (in) 起源
- (1) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5891)

(11) 配列:配列后号11

CARCCCCGAT TETAGAGAAA CCTG

(ri) 起列:配列委号8

GTCGTAGGAT CCAGCTGCTC CCTGCTTGTG TGTTGGAGGT CGCTGAG 47

配列番号9

- (i) 配列の特徴
- (A) 及言: 47塩基対
- (1) 型:按数 。
- ([) 質の数:一本類
- (0) トポロジー: 直茹
- (ii)配列の銀類: DNA (geainic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:Yes
- (i i): 尼菜
- (1) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTC5893)

(ti) 配列:配列番号9

STAGETGACG TCCCAGGTGC ACACCAATGT GGTGAATGGT CAAATGG 47

见列告号10

- (i) 配列の特益
 - (1) 及亡:46 塩基対
- (1) 型:核酸
- (() 額の数:一半額
- (1) トポロジー: 直鎖

区列番号12

- (i) 配列の特徴
- (4) 長さ:35塩益対
- (1) 型:核酸
- (() 値の数:一本値
- (0) トポロジー:直瓜
- (ii) 足列の程類:DNA(grassic)
- (ili) ハイポセティカル:No
- (III) アンチセンス:Yes
- ((+) 起源
 - (*) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG6079)

(1i) 配列:配列番号12

GCGCAUTTGC TCTGCGGATC CACTTAACAT TCAGT

尼列雷号13

- (i) 配列の特徴
 - (人) 長さ:38塩医対
 - (1) 型: 该酸
- (() 類の数:一本類
- (0) トポロジー: 直鎖
- (ii)配列の笹筑:DNA (telesit)
- (iii) ハイポセティカル:No
 - (iii) アンチセンス:Yes

特表平7-509616 (24)

32

- (j+) 起類 (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG6080) (ri) 尼列:尼列雷号13 TARANGTACE AGGTANGGAT CCCCTTGGTT TGCTTGGG 区列公号14 (i) 足列の特徴 (A) 長さ:21塩基対 (8) 型:核酸 (() 瓜の数:一本類 (D) トポロジー: 直類 (ii) 記到の種類: DNA (gescait) (iii) ハイポセティカル:No (iii) アンチセンス: No (i) 起源 (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG6064) (ii) 配列: 配列音号1.4 GARACCGART TETETTOGRA C
- 足列亚号15 (i) 配列の特益 (A) 及き:32塩基対 (ti) 起列: 区列委号16 CAGTGAATTC ATCATCAATA ATATACC 配列看号17 (i) 配列の特徴 (4) 長さ:24塩基対 (1) 型:按数 (() 額の数:一本額 (D) トポロジー: 直切 (ii) 紀列の採取: DNA (grassic) (iii) ハイポセティカル:No . (iii) アンチセンス: No (i) 起源 (1) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5482) (ti) 配列:配列器号17 AAACTGGTCA CCGTGATTAA AAAG

尼列番号18 (1) 尼列の特徴

(4) 長き:2.5 塩茂対 (3) 型:该政 (に) 類の数:一本類

(0) トポロジー: 直額

(() 顔の数:一本頃 (3) トポロジー: 直鎮 (ii) 配列の理想: DNA (ginesit) (lii) ハイポセティカル:No

(lii) アンチセンス: Yes . ((11) 足器

(1) 型:佐肚

、 (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (0 T G 6 0 6 5)

(ri) 配列:配列番号15 ACGARTGEAG CTCTCCACTT AACATTCAGT CG

(1) 長さ:27塩基対 (1) 型:佐陂 (() 腔の数:一本類 (0) トポロジー: 直鎖

配列番号16

(i) 配列の特徴

(ii) 記列の程気: D N A (genenic)

(iii) ハイポセティカル:No (iii) アンチセンス: Yes

(i 1) '起版 - (4) 生物名:台成オリゴヌクレオチド (OTG5481)

(ii) 配列の根類: DNA (gesenic) (lii) ハイポセティカル: N/O (iii) アンチセンス: No (in) 起环

(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド .(OTG5455) [ti] 尼列: 尼列森号18

ATCGGAATTC AAGATGATTA GGTAC

(i) 尼列の谷蚕 (A) 長さ:2 B 塩医対 (8) 型:核酸

(() 類の数:一本類 (0) トポロジー:直額

(ii) 左列の祖知: DNA (gesezie)

(iii) ハイポセティカル: No (iii) アンチセンス: Y c s

(i r) 起源

配列委号19

(A) 生物名:台収オリゴヌクレオチド (OTG5456)

(ti) 配列:配列音号19 ATCOTETAGA TTRAGGEATT TIETTTTE

		特表平7-509616	(25)
足列番号20		(ir) 起源	
(I) 尼列の特徴		(A) 生物名:合成オリゴヌクレオテド	
(A) 長さ:1 8 塩番封		(OTG5729)	
(1) 型:抜散	•	(ti) 記判:配列委号2.1	
(C) 顔の数:一本類		CCGCATTAAT TAACCGCGAC AAACGATTCT TTATTCTTG	39
(8) トポロジー:直頭			
(ii)配列の程類:DNA (geasaic)	•	尼列奇号22	
(iii) ハイポセティカル:No	•	(i) 配列の符数	
(iii) アンチセンス:No		(4) 長さ:36塩菇対	
(i) 起菜		(3) 型:核酸	
(4) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(C) 領の数:一本領	
(OTG5728)		(D) トポロジー:直位	
(1i) 它列:它列数号 2 0		(ii) 記列の簡質:DNA(grassic)	
TGTAGCAGGA GGACTAAG	18	(iii) ハイポセティカル:No	
		(iii) アンチセンス:Yes	
足列番号 2 1		(it) 23	
(i) 配列の特益		(4) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	
(A) 長さ:39塩苗対		(OTG5730)	
(3) 型:抗酸		(zi) 配列:配列委号22	
(() 奴の数:一本類		CECEGITANT TANTECEGTA ANACCTACET CACCCE	36
(0) トポロジー:正成			
(ii) 配列の種類:DNA(Yeaosic)		足列公号23	
(iii) ハイポセティカル:No		(i) 足列の特徴	
(iii) アンチセンス:Yes		(A) 長さ:30塩基対	
		• .	
(8) 型:核酸		(ti) 配列:配列公号2.4	
(C) 斑の数:一本缸		TOTOTICSTI TITTCICIOT TARI	24
(1) トポロジー: 直筋		1010110011 111101101 11111	••
(ii)配列の種類:DNA(grasait)		尼列音号2.5	
(iii) ハイポセティカル: No		(i) 配列の特徴	
(iii) 7>ft>x: No		(A) 長さ:30塩基対	
(it) 起菜		(1) 型:按融	
(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	-	(C) 頭の数:一本額	
(OTG6060)		(9) トポロジー: 直越	
(xi) 尼列:尼列雷号23		(ii) 足列の観測:DNA(gesonie)	
AATAAAAGAT CATTATTTTC ATTAGAACTG	30	(iii) ハイポセティカル: No	
MIAMANT CATTAITTE ATTACACTO	30	(iii) アンチセンス:Yes	
E 列 春 号 2 4		(i r) 2 A	
(i) 配列の特徴		(11) 生谷名:合成オリゴヌクレオチド	
(4) 長さ:2.4 塩芒対	•	(OTG6062)	
(3) 型:按肢		(ri) 配列:配列委号 2 5	`
(C) 短の数:一本類		TANCACAGA AAAACCAACA CACAGTTCTA	20
(0) トポロジー: 正領			
(ii) 配列の質類:DNA (genenic)		尼列箭号26	
(iti) ハイポセティカル: No		(i) 足列の符改・	
(iii) 7>++>x:No		(4) 長さ:2.4 塩基対	
(1:1) 民眾		(3) 型:核酸	
(4) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(C) 紅の数:一本図	
		101 L # - 11 - 12	

(0) トポロジー: 直頂

(OTG6061)

•			特表平7-509616(26)
(ii) 記列の種類: D N A (grassit)		配列番号28	
(iii) ハイポセティカル:No		(i) 配列の特徴	
(i i i i) アンチセンス:Yes		(4) 長さ:23塩基対	
(i) 起頭		(8) 型:核酸	
(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(C) 額の数:一本銀	
(OTG 6 0 6 3)		(1) トポロジー:孤和	
(zi) 配列:配列哲号 2 6		(ii)配列の推炼: DNA (tesonic)
ATGRARATAR TERTETTITA TIRT	24	{iii} ハイポセティカル:	N o
·	ě	(iii) アンチセンス:Ye	2
尼列委号2-7.		(i) 岩荫	•
(i) 足列の特殊		(1) 生物名:合成オリゴ	ヌクレオチド
(A) 長亡:32塩基対		(OTG 4 5	65)
(3) 型:核酸		(ri) 配列:配列套号28	
(C) Mの数:一本節		TECAGTECES AGAACCGGGC GCC	23
(D) トポロジー:直腹			
(ii)配列の程期: DNA (grassic)		配列登号29	•
(iii) ハイポセティカル:No		(i) 匠列の特徴	
(iii) アンテセンス:No		(A) 長さ:2.8 塩基対	
(j) 是整		(1) 型:核酸	
(1) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(() 版の数:一本知	•
(OTG4564)		(0) トポロジー:直加	
(ri) 尼列:尼列番号2.7	-	(ii) 配列の数章: D N A (ferenis)
TEEGTGAATT CTAGTAGTGT GGEGGAAGTG TG	32	(iii) ハイポセティカル:	N o
		(iii) アンチセンス:No	
(in) 老頭		(3) 型:按註	
(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(() 類の数:一本版	
(OTG 5 0 1 3)		(1) トポロジー: 直直	
(ri) 配列:配列		(ii) 配列の種類: DNA (/	
TAACCTGCAG GAGTGCCAGC GAGTAGAG	20	(iii) ハイポセティカル:)	
		(iii) アンチセンス: Y e :	
配利番号30		(ir) 起源	•
(i) 配列の特殊		(1) 生物名:合成オリゴ)	
(A) 長吉:21塩菇対			
(8) 型:该酸		(OTG 5 0) (ti) 配列: 配列器号 3 1	
(C) 组の数:一本組		TAGGAGATET GTTTTAAACC GCATTC	
(0) トポロジー: 正暦		TAGGRESICE GENERALE GENERAL	GGAG G 31
(ii)配列の程章: DNA (graezic)		尼列霍号32	
(iii) ハイポセティカル: N o		(i) 配列の特徴	
(iii) 72ft22: No		(1) 長さ:3 4 塩基対	
(ii) 名数		(1) 女亡:34 吳然对	
(1) 生物名:合成オリゴヌクレオチド			
(OTG5015)			
		(C) 版の数:一本组 (D) トポロジー:前額	
(ti) 配列:配列音号30		(D) トポロジー: 直短 (ii) 配列の理算: DNA (g	raanir)

配列番号31

11: 区列の特益

(4) 長さ:31 塩芸対

(iii) アンチセンス:No

(11) 配列:配列雷号32

(A) 生物名:合応オリゴヌクレオチド

(i+) 起源

16

•		
•		待表平7-509616
COUNTRACTO TECTCOCCOG AGTACTOTCC TECG	34	(iii) アンチセンス:No
		(ir) 总部
配列量号33		(4) 生物名:合成オリゴヌクレオチド
(i) 配列の特徴		(OTG 5 0 3 9)
(1) 長台:34塩毎対		(ti) 它列:尼列番号34
(8) 型:抜産		TUCTUGATAT CAGTCA
(C) 類の数:一本紙		
(D) トポロジー:直加		配列 管号 3 5
(ii) 配列の復額:DNA(seaseic)		(i) 配列の特徴
(i ii) ハイポセティカル:No		(4) 長さ:24 塩蒸対
(iii) アンチセンス:Yes		(3) 型:核酸
(i) 起菜		(C) 紅の数:一本紅
(1) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(0) トポロジー:選載
(ti) 配列:配列各号33		(ii)配列の銀額:DNA(gistaic)
COGREGATE TACTCCCCGG AGGREAGTRC TOCG	34	(i i i) ハイポセティカル:No
		(i i i) アンチセンス:Yes
足列亚导 3 4		(i 7) 超額
(i) 配列の特益		(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド
(1) 及2:16垣莊村		(OTG5040)
(1) 型:旗脸		(ti) 尼列:尼列雷号35
(1) 紅の数:一本知		GATCTGACTG ATATCCAGCA TGCA
(0) トポロジー: 直ね		
(ii)配列の製造:DNA([:sesic)		足列音号36
(iii) ハイポセティカル:No		(i) 尼列の特徴 _。
a.		
(1) W. b. a. a. b. m. s.		(1) He has do . A structure of the structure of the
(A) 長さ:20塩磊対		(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(A) 長さ:20塩盃対

(5) 型: 佐鼓

(C) 値の数:一本値

(0) トポロジー: 直頭

(ii)配列の模類:DNA(graceit)

(iii) ハイポセティカル:No

(iii) アンチセンス:No

(11) 起源

(4) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5024)

(11) 尼列:尼列亚号36

CTCCTGCCTA GGEARATAG

尼列番号37

(i) 配列の特徴

(1) 長き:32塩菇対

(3) 型:核酸

(() 位の数:一本類

(0)・トポロジー:直航

lii) 配列の強額: DNA (gezonit)

(iii) ハイポセティカル:No

lilil アンチセンス:Yes

lin: 尼菜

(11) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5025)

(xi) 配列:配列委号37 ·

GEAGATGGAT CCGGGCGGAG TAACTTGTAT GT

配列音号3 B

(i) 配列の特徴 .

(4) 長さ:31塩基対

(1) 型:抗酸

(『) 紙の数:一本版

(8) トポロジー: 直類

(ii) 配列の種類: D N A (gesesit)

(iii) ハイポセティカル:No

(iii) アンチセンス:No

(i t) 起源

(1)生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5078)

(1i) 尼列:尼列雷号38

GTEGEGGATE COTTATERTI CAACGIGTTI A

配列音号39

(i) 配列の特徴

(4) 長吉:20塩菇対

(3) 型:体数

CACGGCACCA GETCAAGTTA ACGGATCCAT CTGCGGGT

recesir

27

([) 頃の数:一本額

(D) トポロジー:直頂

- (ii) 配列の設定: DNA (galesit)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:Yes
- (i1) 起源
 - (4) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5079)

(xi) 尼列:尼列哲号39

ACATGAACIT AAGCGAGGTG

尼列雷号40

- (i) 配列の特殊
 - (A) 長さ:38塩番対
 - (1) 型:核酸
 - (() 頭の数:一本類
- (D) トポロジー:直位
- (ii)配列の程類: DNA (gesekic)
- (iii) ハイポセティカル: No
- (iii) アンチセンス:No
- (ir) 起灰
 - (人) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5991)

(11) 配列:尼利品号40

- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:Yes
- (i) 起泵
 - (A) 生物名: 台成オリゴヌクレオチド

(OTG6142)

(ti) 配列:配列器号42

GATEGEACAE AAAAAAECAA CACACAG

配列普号41

- (i) 配列の特置:
 - (1) 長さ:27塩基対
 - (1) 型:按胜
- (() 田の数:一本額
- (0) トポロジー:直角
- (ii) 配列の程ញ: DNA (geneals)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:No
- (11) 起源

20

(4) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

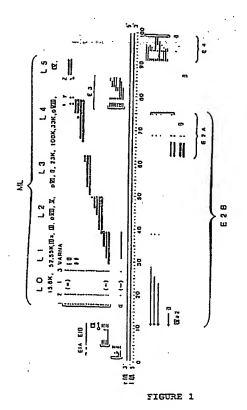
(OTG6141)

(ti) 配列:配列番号41

GATCCTGTGT GTTGGTTTTT TGTGTGC

配列器号42

- (i) 配列の特徴
 - (4) 長さ:27塩基対
 - (1) 型:按数
 - ([) 類の数:一本類
- (0) トポロジー:直点
- (ii) 配列の程数: DNA (grataic)



pTG6581

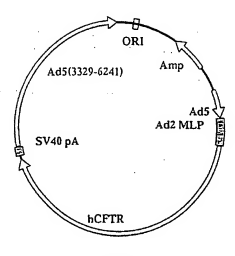


FIGURE 2

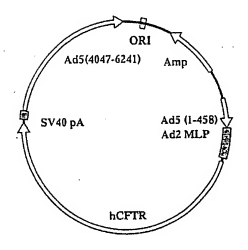
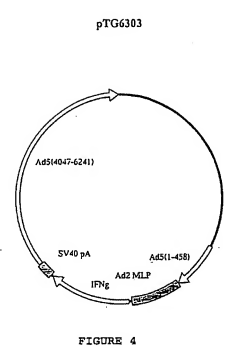
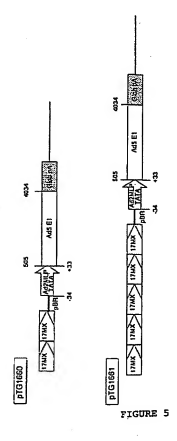
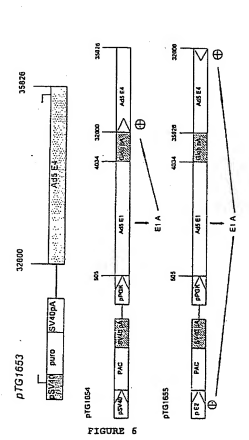
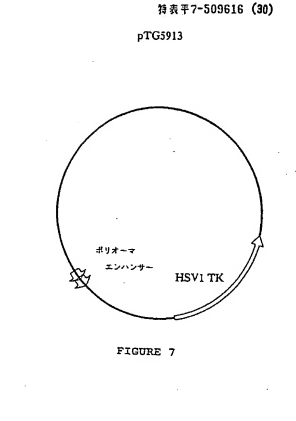


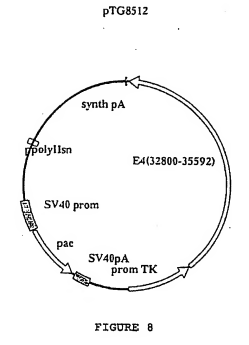
FIGURE 3

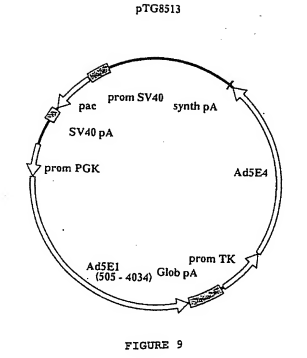












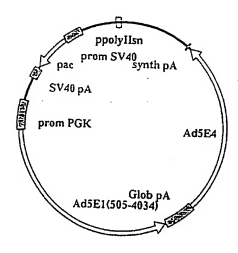


FIGURE 10

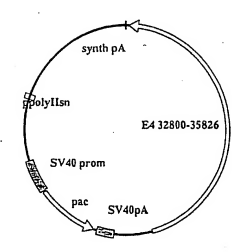


FIGURE 11

		# # 5 FET/FE 9	
		39/232 C15H15/31	H15/12
	to technique from Combinate (PC) et al technique Il SCARCION		
IPC S	CIZM COTE AGIR		
		شفة بط بن ليبيعبي من بسميسه شد سه ه	
-	and the second deep to measure need force of a	no des ani, rive printer, care area ari	
	AMELIC COMPOSED TO IN STREET		
·	County of Street, and Street, over Street, or		
A	JOURNAL OF VIROLOGY vol. 63, no. 6 , June 1989 pages 2709 - 2717 BABISS, L.E. 'The cellular tri		1,2
	BABISS, L.E. 'The cellular tri factor EXF requires viral ELA products for increased DNA-bid activity and functions to atil	and El gene Idino	
-	adenovirus EZA gone expression see page 2715, column 2, line see page 2716, column 1, line	m' 53 - ling 54	
A	NUMAN GINE TRANSFER VOT. 219 , 1991 pages 51 - 61		3
	STATFORD-PERRICAUDET, L. & PEI "Gene transfer into enimals: I of adenovirus"		
	see page 58, paragraph 6	-/-	
□ ′~		1	
۳ 🎫	Sandage per publicat in it give the attraction of the an event one- destine in proper standing of an event or extensive the property can be extend to proper representation of property.	A property party and a property pro- duction or comments and and a pro- cessor or comments and approve or comments or comments and approve or comments are proportions are comments for comments and property and approve or comments and property and approve or property when comments pro- perty was commented to property with a pro- cessor or comments and pro- perty pro- cessor or comments and pro- perty pro- cessor or comments and pro- perty pro- perty	
7 ===	one courting to an one Grander, on, schedules or Regard The pulposes poor to the interestional Sing and the Regular Standard Sant Annies	.t. care and a to an in-	
	4 August 1994	05.03.94	
ΞΞ.	Parameter of the DA Formation Primer (Miller, F.S., 1841 Franchiste 2 NG, 1, 1733 FeV Science 5.6, 4+ 11-10, 166, 168, Th., 21 NJ open st. Fact y = 18-70, 186 Sept.	Chasbonnes, F	
	Part - N. Cl. pro No.	Linesconner, P	

		PCT/FR 94/00624
-	THAYANT COMMERCE TO ST.	PL1778 74743024
		-
<u> </u>	CTLL. vol. CA, dop. 1, 10 January 1992, CAPRAIDCE, NA US pages 163 - 153 ENSEMBLO, N.A. CT AL. 'In wive transfer of the human cysite fibrusis transmembrane conductance goes to the sirvey spithelium' see the whole document	9-11
A	WO,A.93 06223 (DOS) 1 April 1993 see claim 3	1
£	NG.A.94 12649 (GENZYNE COMPORATION) 9 June 1994 see the whole Cocument	1-10,15, 24,25, 27, 30-12, 42,43, 45,49, 50,62-55

特表平7-509616 (32)

图用其电台	Special application No.
	PCT/FR 94/00524
Sun Chartestan warre create claims more found presentable [Continued	
This assumed search report has not been enableded in report of article shows and	
I. E Chatta Man: because they also in subject matter you required in the numbed by this A. Bestarit. All Phases Claim 54 is directed to a method for	
animal body, the research has been carried our the elleged effects of the product (composition	and based on the
	•••
2. Complex	
processed count to proper and brown top age to depth to being the being the best to being the best to be the country of the country and the co	ويمدهم موجود كماكناتها ومجوداتهما مورجوب أرد
on either the to represented incremental stance, can be covered and, special	= D _f ;
	•
_	
). D 0=====:	
between they are dependent closes and are an dealand to accordance took to	
Sec il Observations where eating of invention is incling (Continuation of New 2	
This Interestant Secretary Authority Essed restricts interestant in the expensions	Springers, or fallency;
 As 10 report addressed search feet were search paid by the applicate, resolutive column. 	الله جوجه العزال بالمنها ليحتاجها بعث
2. As all savethelds chosen moved be married without all two peakings on reddense, of any additional lim.	of lets, the Author of dad one invite propagate
3. As mady means of the required addressed accord, legs woney beauty pend by the	
counts and a drawn the which (our many pool, specifically known Hear;	Managery' gas described rated billing
_	
 If a merced ordermed out the first verse builds pand by the Applicate. Content procuried in the investment (see members) on the Chama; if at personne by the 	territy, the manufactural matth region is
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
Remark up France De The addressed starck feet were accompand by the	
Les habers naturalment (pe la-lation of arquestre)	
PETALADIDISMENT of for sinciple (10) (100)	

		* * **		94/00624
7 1071 200,000 200 0 1000 1700 200 0 1000 1700	Projection (Person		
WG-A-9306223	01-04-93	FR-A- AU-A- EP-A- JP-T-	2681786 2790252 0559884 6302771	02-04-93 27-04-93 15-09-93 31-03-94
WD-A-9412649	09-06-94	NOVE		
	•			•

		(2)	杂戏	班 昭	告		
						PCT/FR 9	4/00624
cia T	C129(15/84 C129(15/84 C129(7/04	C12H15/34 C12H15/23		5/10 19/235	AGIR4E CJZNIS		N15/12
tern 11 11 11						. (29	
0 DOMAS	AU INE FRONETS		F0473				
CID 5	CLZH COZK	A61k			_		
					~		T (MILES 1 500 to Miles in
===							Harris, Swin di Palatan
	I ALL COMPOSED CO.						
						•	
٨	BABISS, L.1 factor EZF products for activity an edenovirus voir page ; ligna 54	VIROLOGY p. 6 . Juin - 2737 E. 'The cul- requires v pr increase id function EZA genn i EZ15, coloni EZ16, coloni	lular tra Iral ELA I DKA-bia I ta stim Ingressia In Z, lig	and E4 o ding wiste m' ne SJ -	gens		1,2
		•	-	-/-			
I				_ 🗷			
~==				_ E	Œ		
Ē				1111			
	====			·•· —			
	Apút 1994	~	-~-	•-	U 5. g		
						-	· <u>·</u>
	14 - 228 M Brown 15 / - 12-10 M Brown 15 / - 12-10 M Brown 15 / - 12-10 M Brown	73, 311 Fe 4 1, 72, 31 (1) 4.		!	Cheabon	met, F	

	四 明 邦 兼 報 令	P
		PCT/FR 94/00624
	COMENT OF CHARLES CONNESS PERTINENTS	
	particular on process and take it or expect to be because the	
٨	KOMAN GERE TRANSFER va). 219, 1991 signs 51 - 61 STATFORD-FERRICAUTET, L. & PERRICAUTET, M. "Gree L'ensier" into Animals: the promise of accessives? velr page 58, alinda 6	1
4	CELL. vol. 68, eo. 1 , 10 Janvier 1992 , CAMRICCE, MA US pages 143 - 155 RESERFED, M.A. ET AL. 'In vive transfer of the human cystic fibrosis transpendrans conductants goes to the airway epithelium' voir 1s occument an asifar	9-11
^	YO,A,93 06223 (CMS) Avril 1993 vair revendication 3	1
Ε	NO.A.94 12849 (CENTIME COMPONATION) 9 Juin 1994 voir le document en entier,	1-10,15, 24,28, 27, 30-12, 42,43, 44,49, 30,52-45
	·	

特表平7~509616 (33)

3 祭 拜 禾 城 告		٦			
	PCT/FR 94/00624			9 R A	幸 報 告
Carlo I Decreases - tempo d e cri generá que persoase provinciasem as persoas tunto de perso I de la province franci	er pas fairs ('saigh d'uns seapargus				
		1 1 2		Day to	biomergie) d funder de jus-
Commence of the St. 1723, comment or continuous a continuous of continuous co			7-A-9306223	01-04-93	FR-A-
1. Et consuments per or report autoritations and par one to proget Reserve: Pour outest que la revenitation \$4 cour		1 1			AU-A-
Rearrave: Pour autant que la revendication 56 coar	cares une mutode de	1 1 _			JP-1-
trattement du carps humain/animal, la recherche a a sur les effets imputes au produit (a la composition	the effectuee of bases		7-A-9612649	09-06-91	AUCUR
L Commission of	•	"			
to become a the property is in tradeout must assume the up on continuous part and the tradeout operations.		1			
		1 1			
		1 1	•		
nomine not may up to safer 6 VVII nest gat nominent agreement at an east loss topulate structuration mit aphiese or C ⁻¹ portionerment 0 o.		1. 1			
C-+- II (D]			
Code II Observanne - integr'é y a còmma Comis de l'acceptant Lond de parel 2 de L'acceptant	ويشت ويثب م ما] [
The state of the s		1 1		•	
		1			
		11.			
6. Commo martin del parte abbrancados con del carpos desa los desas por la deposação, la		1 1			•
	Land taken in beneates	1 1			
		1 1			
the state of the second of the	- State State (Sales per Maria) - State State (Sales per Maria)				
_		}			
 Commo que barter professora des sante aplante tras der per provincione e sel perpar demy der del financia del parter professora del parte tras der del provincione e sel perpar demy der del financia que parter professora del parter del per del personale e sel perpar della per- fessora del parter professora del persona del persona del financia que persona persona del persona del financia que persona persona del persona del financia que persona del persona del financia que persona del persona del financia que persona del persona del financia del persona del financia del persona del financia del persona del financia del finan	o mand may may beforely to the common				
No street annual of the		1 1			
		[
4. A server can experience broughty a 2 on payer than he delay put to departure, for our contract on payer and particular on payer on the departure and payer on the payer.	Marine, N. Street Square,	1 1			
Section 144 to conference by		1			
PERSONAL STREET, STREE					

フロントページの統き

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

- 1. although it is a virus vector including a manifestation unit with one or more virogenes and the manifestation unit is functionality in a complementary cell a host cell functionality not but and the virus vector which comes to contain one or more different-species regulator arrays.
- 2. Virus vector according to claim 1 which comes to contain one or more regulatory sequences to which manifestation unit activates manifestation of virogene under existence of inducer, and which can reach and can check manifestation of virogene under existence of/or repressor.
- 3. Virus vector according to claim 1 or 2 on which regulatory sequence can act on stability of imprint, expanding, transportation, and messenger RNA, or level of translation.
- 4. A regulatory sequence is the level of the promotor of a manifestation unit, and the virus vector according to claim 3 set further especially for the upstream of a TATA box.
- 5. A manifestation unit is TAR, RRE, GRE, PRE, ERE, and Gal4. Virus vector given in any 1 term of claims 1-4 which come to contain a UAS array and one or more regulatory sequences chosen as a list from the regulatory sequence of the regulatory sequence of a metallothionein gene, a bacteria tryptophan lactose, and the tetracycline operon.
- 6. Virus vector according to claim 5 which comes to contain one or more regulatory sequences originating in the tetracycline operon set for the upstream of promotor's TATA box in order to give promotor by whom tetracycline transformer activator (tTA) type inducer is activated, and manifestation unit is controlled by tetracycline.
- 7. Virus vector according to claim 5 which comes to contain one or more regulatory sequences originating in the tetracycline operon set on lower stream of a river of promotor's TATA box in order that manifestation unit may give promotor controlled by tetracycline repressor (tetR).
- 8. Virus vector given in any 1 term of claims 1-7 originating in virus

- chosen from Herpes virus, cytomegalovirus, AAV (adeno-associated virus), poxvirus, and adenovirus.
- 9. Adenovirus vector according to claim 8 originating in hybrid containing adenovirus of Homo sapiens, dog, Tori, cow, rat, sheep, Buta, or the ape origin, or different adenovirus genome fragment of the origin.
- 10. The virus vector according to claim 8 or 9 which has a defect in a duplicate.
- 11. The adenovirus vector according to claim 10 which lacks all or some of E3 field by all or some of E1 fields, and the case at least.
- 12. An adenovirus vector given in any 1 term of claims 9-11 which come to contain one or more manifestation units with one or more virogenes of E2, E4, or L1-L5 field.
- 13. The adenovirus vector according to claim 12 which comes to contain a manifestation unit with one or more regulatory sequences originating in the tetracycline operon set for the upstream of a promotor's TATA box and the open reading frames (ORF) 6 and 7 of E4 field so that a tetracycline transformer activator (tTA) type inducer may be activated and the manifestation of a reading frame may be controlled by the tetracycline.
- 14. A virus vector given in any 1 term of claims 1-13 which come to contain the outpatient department nucleotide sequence put under control of an element required for a manifestation at a host cell.
- 15. The virus vector according to claim 14 chosen from the gene to which an outpatient department nucleotide sequence carries out the code of cytokine, a cell or a nucleus receptor, ligand, a coagulation factor, CFTR protein, an insulin, JISUTO lophine, a growth hormone, an enzyme, enzyme inhibitor, a polypeptide with the antitumor effectiveness, bacteria, a parasite or a virus especially the polypeptide that can prevent HIV infection, an antibody, a toxin, immunotoxin, and the marker.
- 16. Infectivity virion which comes to contain the virus vector indicated by any 1 term of claims 1-15.
- 17. The eukaryon host cell which comes to contain the infectivity virion indicated by the virus vector or claim 16 indicated by any 1 term of claims 1-15.
- 18. The complementary cell which comes to contain an inducer and/or repressor.
- 19. The complementary cell according to claim 18 which comes to contain the DNA fragment which carries out the code of an inducer and/or the repressor.
- 20. The complementary cell according to claim 18 or 19 originating in 293 systems.
- 21. It is Cell. Complementary [of Adenovirus Vector Which Has Defect in E1 Function, Second at Least One Anaphase, or Initial Adenovirus

Function] — Business — Put under control of an element required for a manifestation in a (i) complementary cell. The first cassette for the manifestation of all or some of E1 fields of adenovirus, It reaches. Put under control of an element required for a manifestation in (ii) complementary cell. The second cassette for the manifestation of the anaphase of adenovirus other than E1 field, or all or some of initial fields (the above-mentioned element contains one or more regulatory sequences indicated by any 1 term of claims 5-7)

A complementary cell given in any 1 term of claims 18.20 which

A complementary cell given in any 1 term of claims 18-20 which becomes by ******.

- 22. The complementary cell according to claim 21 into which the element of the second manifestation cassette comes to contain the minimum promotor accompanying 5' end for the tetO array of 1-20.
- 23. The complementary cell according to claim 22 into which the element of the second manifestation cassette comes to contain the minimum promotor of the CMV virus (cytomegalovirus) origin accompanying 5' end for seven tetO arrays.
- 24. complementary [of the adenovirus vector which has a defect in E1 and E4 function] business a complementary cell given in any 1 term of claims 18-23 whose second manifestation cassettes it is a cell and are all or some of cassettes for a manifestation of E4 fields of adenovirus.
- 25. The complementary cell according to claim 24 which is the cassette for a manifestation of an array by which the second manifestation cassette carries out the code of the open reading frames 6 and 7 (ORF 6/7) of E4 field of adenovirus.
- 26. complementary [of the adenovirus vector which has a defect in E1 and E2 function] business a complementary cell given in any 1 term of claims 18-23 whose second manifestation cassettes it is a cell and are all or some of cassettes for a manifestation of E2 fields of adenovirus.
- 27. The complementary cell according to claim 26 which is the cassette for a manifestation of an array by which the second manifestation cassette carries out the code of the DBP protein (DNA-binding protein) of E2 field of adenovirus.
- 28. The complementary cell according to claim 26 which is the cassette for a manifestation of an array by which the second manifestation cassette carries out the code of the temperature sensitive mutant of the DBP protein of E2 field of adenovirus.
- 29. It is Cell. Complementary [of Adenovirus Vector Which Has Defect in E1 Function, Other at Least Two Anaphases, or Initial Adenovirus Function] Business Put under control of an element required for a manifestation in a complementary cell and the promotor preferably indicated by claims 5, 6, or 7. A complementary cell given in any 1 term of claims 18-28 which come to contain the third cassette for the

manifestation of the anaphase of adenovirus other than E1 field and the adenovirus field of the second manifestation cassette, or all or some of initial fields further.

- 30. It is Object for Complementation of Adenovirus Vector Which Has Defect in E1, E2, and E4 Function. Put under control of an element required for a manifestation in a (i) complementary cell. The first cassette for the manifestation of all or some of E1 fields of adenovirus, Put under control of an element required for a manifestation in a (ii) complementary cell. The second cassette for the manifestation of all or some of E4 fields of adenovirus, It reaches. (iii) Put under control of an element required for a manifestation in a complementation cell. The third cassette for the manifestation of all or some of E2 fields of adenovirus is included. The complementary cell according to claim 29 into which the above-mentioned element of the second and/or the third manifestation cassette comes to contain the minimum promotor of the promotor accompanied by at least one tetO array, and the CMV virus (cytomegalovirus) origin further especially accompanying 5' end for seven tetO arrays.
- 31. A complementary cell given in any 1 term of claims 18-30 whose potency of the virion produced by the complementary cell is more than 5x108pfu(plaque-forming unit)/ml.
- 32. A complementary cell given in any 1 term of claims 18-31 whose potency of the virion produced by the complementary cell is more than 1x1010ifu(infective unit)/ml.
- 33. In Order that Virus Vector Indicated by Any 1 Term of (I) Claims 1-15 May Obtain Transfected Complementary Cell It is introduced into the complementary cell which can carry out the complementation of the above-mentioned virus vector by in trans. It is cultivated under conditions suitable in order that the complementary cell by which the (ii) above-mentioned transfection was carried out may perform manifestation of virogene, and production of the above-mentioned infectivity virion. It reaches. (iii) The production approach including the above-mentioned infectivity virions being collected in a cell culture object of the infectivity virion indicated by claim 16.
- 34. The approach according to claim 33 by which a virus vector is an adenovirus vector and a complementary cell is indicated by claim 20. 35. In Order that (I) Adenovirus Vector May Obtain Infection Complementation Cell It is introduced into the complementary cell indicated by any 1 term of claims 21-32. It is cultivated under conditions suitable in order that the complementary cell by which the (ii) above-mentioned transfection was carried out may perform manifestation of virogene, and production of the above-mentioned infectivity virion. It reaches. (iii) The production approach of an infectivity adenovirus

particle including the above-mentioned infectivity virions being collected in a cell culture object according to claim 34.

36. The physic constituent which comes to contain the complementary cell indicated by any 1 term of the infectivity virion obtained using the virus vector indicated by any 1 term of claims 1-15, and the production approach which was indicated by claim 16 or was indicated by any 1 term of claims 33-35, the eukaryon host cell indicated by claim 17, or claims 18-32 combining the vehicle permitted from a pharmacological viewpoint.

37. It Can Set to Manufacture of Drugs for Therapy of Homo Sapiens by Gene Therapy, or Animal Object. The virus vector indicated by any 1 term of claims 1-15, the infectivity virion obtained using the production approach which was indicated by claim 16 or was indicated by any 1 term of claims 33-35, The therapy or prophylactic use of a complementary cell indicated by any 1 term of the eukaryon host cell indicated by claim 17 or claims 18-32.

38. Use according to claim 37 combined with repressor.

[Translation done.]